PATENT COOPERATION TREAT.

| From | the | INITER | NATION | AL RI | IRFAIL |
|------|-----|--------|--------|-------|--------|

| | From the INTERNATIONAL BUREAU | | | |
|---|---|--|--|--|
| PCT | То: | | | |
| NOTIFICATION OF ELECTION | Assistant Commissioner for Patents | | | |
| (PCT Rule 61.2) | United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE | | | |
| Date of mailing (day/month/year) | is in a second of the | | | |
| 20 June 2000 (20.06.00) | in its capacity as elected Office | | | |
| International application No. PCT/AT99/00265 | Applicant's or agent's file reference R 36084 | | | |
| International filing date (day/month/year) | Priority date (day/month/year) | | | |
| 04 November 1999 (04.11.99) | 04 November 1998 (04.11.98) | | | |
| Applicant | | | | |
| BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas | | | | |
| The designated Office is hereby notified of its election made in the demand filed with the International Preliminary 24 May 2000 (2) in a notice effecting later election filed with the International The election X was was not made before the expiration of 19 months from the priority dangle 32.2(b). | Examining Authority on: 4.05.00) ational Bureau on: | | | |
| | | | | |

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

R. Forax

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

To:
SONN, Helmut
Riemergasse 14
A-1010 Wien
AUTRICHE



Date of mailing (day/month/year)

11 May 2000 (11.05.00)

Applicant's or agent's file reference

R 36084

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/AT99/00265

International filing date (day/month/year)

Priority date (day/month/year)
04 November 1998 (04.11.98)

04 November 1999 (04.11.99)

Applicant

BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

AU,CN,JP,KP,KR,MA,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW
The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 11 May 2000 (11.05.00) under No. WO 00/25823

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

Th International Bureau of WIPO 34, chemin des Col mbettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

SONN; Helmut C. L. A. N. G. T. Riemergasse 14
A-1010 Wien
AUTRICHE 2.7. Lez. 1993

| 17 December 1999 (17.12.99) | |
|---|--|
| Applicant's or agent's file reference R 36084 | IMPORTANT NOTIFICATION |
| International application No. PCT/AT99/00265 | International filing date (day/month/year) 04 November 1999 (04.11.99) |
| International publication date (day/month/year) Not yet published | Priority date (day/month/year) 04 November 1998 (04.11.98) |
| Applicant Applicant | 04 November 1336 (04.11.36) |

BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas

Date of mailing (day/month/year)

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
 International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
 indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority
 document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date

Priority application No.

Country or regional Office or PCT receiving Office

Date of receipt of priority document

04 Nove 1998 (04.11.98)

A 1828/98

AT

14 Dece 1999 (14.12.99)

The International Bureau f WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

F. Zotomayor

gh.

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38



PCT

INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

SONN, Helmu Riemergasse 1 A-1010 Wien **AUTRICHE** FRIST:

EINGELANG

0 5. Juli 2000

Date of mailing (day/month/year)

20 June 2000 (20.06.00)

Applicant's or agent's file reference

R 36084

IMPORTANT INFORMATION

International application No. PCT/AT99/00265

International filing date (day/month/year) 04 November 1999 (04.11.99) Priority date (day/month/year)

04 November 1998 (04.11.98)

Applicant

BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas

The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

AP´:GH,GM;KE;LS;MW,SD,SL,SZ;TZ,UG;ZW~~

ĔP:ĂŤ,BĚ,CH,CŸ,DE,DK,ES,EI;FR,ĞB,ĞR,IE,IT,LU;MC,NL;PŦ,SE~

National : AU, BG, BR, CA, CN, CZ, DE, IL, JP, KP, KR, MN, NO, NZ, PL, RO, RU, SE, SK, US_

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau only upon their request:

EA:AM,AZ,BY,KG;KZ;MD;RU;ŢJ;TM:

QA:;BF,BJ,CF,CG;CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,\$N,TD,TG

National: AE, AL, AM, AT, AZ, BA, BB, BY, CH, CB, CU, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IN, IS, KE, KG, KŽ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MW, MX, PT, SD, SG, SI, SL, TJ, TM, TR, TJ, TZ, VA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW

3. The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1)(a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3)(b) and Rule 74.1).

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The entry into the European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a European patent.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

R. Forax

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

33620

ANTRAG

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende nternationale Anmeldung nach dem Vertrag über die

| Vom Anmelde | amt au | szufii | llen — | | |
|--|----------------|--------|---------|----------|--------|
| PCT/AT Internationales Aktenzeichen | | | | 2 6 | 5 |
| Internationales / titters | | | | | |
| | | - 4. | Nov. | 1999 | |
| Internationales Ameldedatum | | -AI | 1 1 0 | | |
| - // ·· ·· | -ila - | - | HF | KIN(| CIF |
| Einibutou. Abgangssi | BHC Let Q = | 10 | Facho | bering | spekto |
| Einigutju. Abgangsst A-1014 Wien, koldmar Name des Ahmeldeamts und "PC | T Inter | natio | nal App | lication | ,,, |

| internationale Annieldung nach dem Verhag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des | Name des Ahmeldeamts und "PCT International Application" | | | |
|---|---|---|--|--|
| Patentwesens behandelt wird. | Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht) (max. 12 Zeichen) R 36084 | | | |
| Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG | | | | |
| Mucoadhäsive Polymere, deren Ververfahren | wendung sowie | deren Herstellungs- | | |
| Feld Nr. II ANMELDER | | | | |
| Name und Anschrist: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen voll Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeber Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anme Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) | n I I PET IN AIRSOM PEIA IN AET | X Diese Person ist gleichzeitig Erfinder | | |
| BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas | | Telefonnr.: | | |
| Christophgasse 6/11 A-1050 Wien (AT) | | Telefaxnr.: | | |
| | | Fernschreibnr.: | | |
| Co. A | Sitz oder Wohnsitz (Sta | at): | | |
| Staatsangehörigkeit (Staat): AT | 100000 | AT | | |
| Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten: X alle Bestimmungs der Vereinigten St | | nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten | | |
| Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEIT | ERE) ERFINDER | | | |
| Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vol. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugebe. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anm Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) | | Diese Person ist: | | |
| | Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.) | | | |
| | Sitz oder Wohnsitz (Sta | lath. | | |
| Staatsangehörigkeit (Staat): | Sitz oder womisitz (Sta | iat). | | |
| Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsfür folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten S | | nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten | | |
| Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf ein | nem Fortsetzungsblatt ange | geben. | | |
| Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRE | ETER; ODER ZUSTELL | | | |
| Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eiger | für den (die) Anmelder X | Anwalt gemeinsamer Vertreter | | |
| Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pe Bezeichnung, Bei der Anschrift sind die Postleit anzugeben.) | zumi una der isame des Sidais | Telefonnr.: +43 1 512 84 05 | | |
| SONN Helmut, WEINZINGER Arnulf, ALGE Daniel | Telefaxnr.: +43 1 512 98 05 | | | |
| Riemergasse 14 | | +43 1 512 98 05 Fernschreibnr.: | | |
| A-1010 Wien (AT) | | | | |
| Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn ist obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist. | kein Anwalt oder gemeinsar | mer Vertreter bestellt ist und statt dessen im | | |
| | | | | |

| Feld N | Ir. V | BESTIMMUNG VON STAATEN | | | | | | |
|-------------|--|--|--------------------|----------|---|--|--|--|
| Die folge | enden F | lestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorgeno | nmen (| bitte di | ie entsprechenden Kästchen ankreuzen; wenigstens ein Kästchen | | | |
| muß ang | zekreuzi | (werden): | | | | | | |
| Region | nales I | Patent Carrier VE V | en:- | 101- | Sotho MW Malawi SD Sudan. SL Sierra Leone | | | |
| X | AP | P ARIPO-Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenia, LS Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PCT ist SZ Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidschan, BY Belarus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik A Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidschan, BY Belarus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik | | | | | | |
| X | EA | Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidsc Moldau, RU Russische Föderation, TJ Tadschikistan | chan, B n, TM ' | Turkn | nenistan und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des | | | |
| X | EP | DE Deutschland, DK Dänemark, ES Spanien, FI Finnland, FR Frankreich, GB Vereninges Konigerein, GS Vereninges Konigerein, GB Vereninges Konigerein, G | | | | | | |
| X | The Design of the Property of the Property of the Property of the Republik, Co. Rollgo, C. Colc divolle, | | | | | | | |
| | | oder ein sonstiges Verfahren gewunschi wird, bille auf der gepu Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Vi | 'erfahrer | ı gewiir | rscht wird, bitte auf der gepunkteten Linie angeben): | | | |
| | nales l | ratent yaus eine anaere schutzrechisari oder ein sonstiges v | verjanren X | LR | Liberia | | | |
| X | AE | Vereinigte Arabische Emirate | X X | | Lesotho | | | |
| X | AL | Albanien | | | Litauen | | | |
| X | AM | Armenien | X | | Luxemburg | | | |
| X | | Österreich | X F | | Lettland | | | |
| \boxtimes | | Australien | [X] F27 | | Republik Moldau | | | |
| X | | Aserbaidschan | | MD | Modoroskar | | | |
| X | BA | Bosnien-Herzegowina | X | | Madagaskar | | | |
| X | | Barbados | X | мK | Die ehemalige jugoslawische Republik | | | |
| X | BG | Bulgarien | | | Mazedonien | | | |
| X | BR | Brasilien | X | | Mongolei | | | |
| X | | Belarus | X | | Malawi | | | |
| X | CA | Kanada | X | | Mexiko | | | |
| X | | und LI Schweiz und Liechtenstein | 図 | | Norwegen | | | |
| X | CN | China | X | | Neuseeland | | | |
| X | | Kuba | X | PL | Polen | | | |
| | | Tschechische Republik | X | PT | Portugal | | | |
| X | DE | Deutschland | X | RO | Rumänien | | | |
| X | | Dänemark | X | RU | Russische Föderation | | | |
| X | | Estland | X | SD | Sudan | | | |
| X | ES | Spanien | X | SE | Schweden | | | |
| X | | Finnland | \boxtimes | SG | Singapur | | | |
| X | | Vereinigtes Königreich | X | SI | Slowenien | | | |
| X | | Grenada | X | SK | Slowakei | | | |
| X | | Georgien | X | SL | Sierra Leone | | | |
| [X] | Cn | Ghana | X | TJ | Tadschikistan | | | |
| IXI IXI | | Gambia | X | | Turkmenistan | | | |
| | | Kroatien | X | TR | Türkei | | | |
| [X] | | Ungarn | \square | TT | Trinidad und Tobago | | | |
| [X] | | | X | UA | Ukraine | | | |
| [X] | ID | Indonesien Israel | ⊠ ⊠ | UG | Uganda | | | |
| | IL | Indien | X | US | Vereinigte Staaten von Amerika | | | |
| [X] | IN | | | | | | | |
| [X] | IS | Island | X | UZ. | Usbekistan | | | |
| X | JP | Japan | <u> </u> | | Vietnam | | | |
| X | KE | | [X] | | Jugoslawien | | | |
| | KG | | (Z) | ZA | | | | |
| X | KP | | X | | / Simbabwe | | | |
| _ | | | | | für die Bestimmung von Staaten, die dem PCT nach der | | | |
| X | | Republik Korea | Ver | öffent | lichung dieses Formblatts beigetreten sind: | | | |
| [X] | | Kasachstan | F⊽7 | DM | Dominica X.TZ. Tansania | | | |
| | | Saint Lucia | [X] | CD Ma | Costa Rica MA Marokko | | | |
| | LK | Sri Lanka | | n ak- | n genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach | | | |
| Fri | klärur | ng hzgl, vorsorglicher Bestimmungen: Zusatzlich | ı zu ac | .11 000 | n genammen bestimmungen minnt vertzfeld genannten | | | |

Erklärung bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich zu den oben genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach Regel 4.9 Absatz b auch alle anderen nach dem PCT zulässigen Bestimmungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten Bestimmungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind. Der Anmelder erklärt, daß diese zusätzlichen Bestimmungen unter dem Vorbehalt einer Bestätigung stehen und jede zusätzliche Bestimmung, die vor Ablauf von 15 Monaten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurde, nach Ablauf dieser Frist als vom Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)

Blatt Nr. ..3....

| Feld Nr. VI PRIORITÄTS | ANSPRU | СН | | | Weitere | Prioritätsansprüche sind | im Zusatzfeld angegeben. |
|---|------------------------------|---|-----------------------------|--|--|--|---|
| Anmeldedatum | | tenzeichen | $\neg \top$ | | | Ist die frühere Anmeldu | ng eine: |
| der früheren Anmeldung (Tag/Monat/Jahr) der früheren Anmeldu | | | ung | | Anmeldung: Staat | regionale Anmeldung:* regionales Amt | internationale Anmeldung: Anmeldeamt |
| Zeile(I) 4.November 1998 (04.11.98) | A 18 | 28/98 | | | АТ | | |
| Zeile (2) | | | | | | | |
| | <u> </u> | | | | | | |
| Zeile (3) | | | | | | | |
| | _ | | | | | | |
| Das Anmeldeamt wird ersu bezeichneten früheren Ann dem Amt eingereicht worde * Falls es sich bei der früheren An Mitgliedstaat der Pariser Verbands | neldung(en en ist(sind). | i) zu erstellen , das für die Zi , aina APIPO | und de vecke d Anmeld | m internat dieser inter dung hande | tionalen Buro 21 rnationalen Ann alt so muß in der | u ubermittein (nur jaus au neldung Anmeldeamt ist) n Zusar-feld mindestens ein | e frühere Anmeldung(en) bei Staat angegeben werden, der lung eingereicht wurde. |
| Feld Nr. VII INTERNATION | | | | | | | |
| Wahl der internationalen Recherc | henbehörd | e (ISA) | Antra | e auf Nu | zung der Ergeh | nisse einer früheren Rech | erche; Bezugnahme auf diese nationalen Recherchenbehörde |
| (falls zwei oder mehr als zwei inte behörden für die Ausführung der in zuständig sind, geben Sie die von Ihn der Zweibuchstaben-Code kann benu | ternationali en gewählte | en Recherche e Behörde an; | beanti | ragt oder v | on ihr durchgefül onat/Jahr) | hrt worden ist): Aktenzeichen | Staat (oder regionales Amt) |
| ISA / | | | | | | | |
| Feld Nr. VIII KONTROLL | ISTE; E | INREICHU | IGSSI | PRACHI | 3 | | |
| Diese internationale Anmeldur die folgende Anzahl von Blätt | ig enthält t ern : | i | | | neldung liegen enberechnung | die nachstehend angekro | euzten Unterlagen bei: |
| Antrag : | -3 | 2. Gesc | nderte | e unterzei | chnete Vollma | cht | |
| Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil) : | 13 | . — | | | en Vollmacht; Fehlen einer U | Aktenzeichen (falls von | rhanden): |
| Ansprüche : | 4 | . — | | | n Feld Nr. VI | | |
| Zusammenfassung : | 1 | folge | nde Z | eileg(e), ii Æilennum | mer gekennze | ichnet: | , |
| Zeichnungen : | 7 | 6. 🔲 Über | setzun | ng der inte | ernationalen A | nmeldung in die folgend | le Sprache: |
| Sequenzprotokollteil der Beschreibung : | | 7. 🔲 Geso | nderte | Angaben | zu hinterlegten | Mikroorganismen oder an | nderem biologischen Material |
| der beschiebung . | | 8. Prote | okoll d | ier Nucle | otid- und/oder | Aminosäuresequenzen i | n computerlesbarer Form |
| Blattzahl insgesamt : | 28 | 9. X Sons | tige (e | einzeln au | ifführen): P | ostempfangscl | hein |
| Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung veröffentlicht werden soll (Nr.): | Fig | .1 | interr | iche, in der nationale / ereicht wir | Anmeldung | Deutsch | |
| Feld Nr. IX UNTERSCHR | IFT DES | ANMELDE | RS O | DER DE | S ANWALTS | | |
| Der Name jeder unterzeichnene aus dem Antrag ergibt, in welc | den Person her Eigen | n ist neben der schaft die Pe | Unter rson u | rschrift zu interzeich | wiederholen, i inet. | und es ist anzugeben, sofe | ern sich dies nicht eindeutig |
| / | | | 1 | - | _ // | | |
| | | 1 | / | \sim | | , | |
| Λ | $1 \supset q$ | 2 mil | - | | | | |
| 1 | $\overline{}$ | |) | | | | |
| (| , | - 555 | , , | | uttocu | | |
| | andre | as BERN | KOP | -SCHI | NURCH | | |
| | | | om A | nmeldear | nt auszufüllen | · | 2 7-1-1 |
| Datum des tatsächlichen E internationalen Anmeldung | : | | ـ د د: | | | | 2. Zeichnungen einge- gangen: |
| 3. Geändertes Eingangsdatum fristgerecht eingegangener zur Vervollständigung diese | Unterlage | en oder Zeich | ınunge | en | | | nicht ein- |
| Datum des fristgerechten Ei Richtigstellungen nach Arti | ngangs de kel 11(2) | r angeforderte PCT: | en | | T | | gegangen: |
| 5. Internationale Recherchenb (falls zwei oder mehr zustä. | ehörde ndig sind) | : ISA | / | | 6. Üb Zal | ermittlung des Recherch hlung der Recherchengel | enexemplars bis zur bühr aufgeschoben |
| | | — Vom | intern | ationalen | Büro auszufül | len | |
| Datum des Eingangs des Aktenexemplars beim Internationalen Büro: | | | | | | | |

VERTRAG ÜBER EINTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

Absender:

MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE

SONN, PAWLOY, WEINZINGER, PAWLOY

und ALGE

AUTRICHE

Riemergasse 14 A-1010 Wien EINGELANGT

3 0. Nov. 2000

FRIST:

PCT

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNGSBERICHTS

(Regel 71.1 PCT)

Absendedatum

(Tag/Monat/Jahr)

28.11.2000

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts

R 36084

WICHTIGE MITTELLUNG

Internationales Aktenzeichen PCT/AT99/00265

Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 04/11/1999

Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)

04/11/1998

Anmelder

BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas

- Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- 3. Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

Ist einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde

Europäisches Patentamt D-80298 München

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Bevollmächtigter Bediensteter

Christensen, J

Tel. +49 89 2399-8052



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

| | | | | <u>, </u> | | | | | |
|---------------------------|--|--|--------------------------------|--|--|--|--|--|--|
| Aktenzeiche R 36084 | n des Anmelders oder Anwalts | WEITERES VORGEHEN | siehe Mitteil vorläufigen | lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416) | | | | | |
| International | es Aktenzeichen | Internationales Anmeldedatum(Ta | g/Monat/Jahr) | Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag) | | | | | |
| PCT/AT9 | | 04/11/1999 | | 04/11/1998 | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| A61K47/3 | le Patentklassification (IPK) oder 14 | Hallonale Massilkation und il N | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| Anmelder | | | | | | | | | |
| BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas | | | | | | | | | |
| 1. Dieser Behöre | Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationale vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. | | | | | | | | |
| 2. Diesei | BERICHT umfaßt insgesam | t 4 Blätter einschließlich dieses | Deckblatts. | | | | | | |
| l | d/oder Zeichnungen, die gei | andert wurden und diesem Beric | ht zugrunde | itter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser tt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). | | | | | |
| Diese | Anlagen umfassen insgesan | nt Blätter. | | | | | | | |
| | ,g | | | * | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| 3. Diesei | r Bericht enthält Angaben zu | folgenden Punkten: | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| į t | ☐ Grundlage des Bericht | S | | | | | | | |
| | ☐ Priorität | | | akait und goworblighe Anwandharkeit | | | | | |
| !!! | | | derische Fati | gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit | | | | | |
| ١٧ | Mangelnde Einheitlichl | | | | | | | | |
| V | Begründete Feststellur gewerbliche Anwendba | ng nach Artikel 35(2) hinsichtlich arkeit; Unterlagen und Erklärung | i der Neuneit jen zur Stütz | , der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung | | | | | |
| VI. | ☐ Bestimmte angeführte | | | | | | | | |
| VII | ☐ Bestimmte Mängel der | internationalen Anmeldung | | | | | | | |
| VIII | | jen zur internationalen Anmeldu | ng | | | | | | |
| | · | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | C-dalda | | | | | |
| Datum der | Einreichung des Antrags | Datum | aer Fertigstellt | ung dieses Berichts | | | | | |
| 24/05/200 | 00 | 28.11.3 | 2000 | | | | | | |
| | Postanschrift der mit der internati auftragten Behörde: | onalen vorläufigen Bevollr | Bevollmächtigter Bediensteter | | | | | | |
| · Straing bea | Europäisches Patentamt | | | | | | | | |
| | D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365 | Engl, | В | | | | | | |
| | Fax: +49 89 2399 - 4465 | • | . +49 89 2399 | 8283 | | | | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/AT99/00265

| l. | Grund | lage c | ies E | 3eric | hts |
|----|-------|--------|-------|-------|-----|
|----|-------|--------|-------|-------|-----|

| 1. | Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.): Beschreibung, Seiten: | | | | | | | |
|----|--|---|---|--|--|--|--|--|
| | 1-1 | 3 | ursprüngliche Fassung | | | | | |
| | Pa | tentansprüche, Nr. | : | | | | | |
| | 1-2 | 7 | ursprüngliche Fassung | | | | | |
| | Zei | chnungen, Blätter | | | | | | |
| | 1/7 | -7/7 | ursprüngliche Fassung | | | | | |
| | | | | | | | | |
| 2. | . Hinsichtlich der Sprache : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. | | | | | | | |
| • | Die Bestandteile standen Behörde in der Sprache: , zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um | | | | | | | |
| | | die Sprache der Ül Regel 23.1(b)). | persetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach | | | | | |
| | | die Veröffentlichun | gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)). | | | | | |
| | | die Sprache der Ül ist (nach Regel 55. | persetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 2 und/oder 55.3). | | | | | |
| 3. | | | nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: | | | | | |
| | | in der international | en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist. | | | | | |
| | | zusammen mit der | internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| | | bei der Behörde na | chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| | | bei der Behörde na | chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| | | | s das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den t der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. | | | | | |
| | | | s die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt. | | | | | |
| | | | | | | | | |

4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT99/00265

| | | Beschreibung, | Seiten: | | | | |
|----|------------|---|--------------------------------------|---------------------------------|--|--|---|
| | | Ansprüche, | Nr.: | | | | |
| | | Zeichnungen, | Blatt: | | | | |
| 5. | | Dieser Bericht ist oh angegebenen Gründ eingereichten Fassu | len nach Auffassi | ung der Behör | de über den Offen | en erstellt worden barungsgehalt in | i, da diese aus den der ursprünglich |
| | | (Auf Ersatzblätter, di beizufügen). | ie solche Änderui | ngen enthalter | n, ist unter Punkt 1 | hinzuweisen;sie | sind diesem Bericht |
| 6. | Etw | aige zusätzliche Bem | erkungen: | | | | |
| ٧. | Beg gew | gründete Feststellun verblichen Anwendb | g nach Artikel 3 arkeit; Unterlag | 5(2) hinsichtl en und Erkläi | ich der Neuheit, d ungen zur Stützu | ler erfinderische ng dieser Fests | en Tätigkeit und der tellung |
| 1. | Fes | tstellung | | | | • | |
| | Neu | nheit (N) | Ja: Nein | Ansprüche : Ansprüche | 1-27 | | |
| | Erfir | nderische Tätigkeit (E | | Ansprüche : Ansprüche | 1-27 | | |
| | Gev | verbliche Anwendbarl | | Ansprüche : Ansprüche | 1-27 | | |
| | | | | | | | |

Zu Punkt V:

Auf folgende im Internationalen Recherchenbericht aufgeführte Druckschriften wird Bezug genommen:

D1: EP-A-0556110 D2: EP-A-0635276

Desweiteren wurde der Artikel von Graham Hunt et al., "Mucoadhesive polymers in drug delivery systems" in "Drug derlivery systems: Fundamentals and Techniques" Weinheim, New York, VCH (1987): S 180-199 (im folgenden D3) berücksichtigt.

D1 beschreibt aus einem teilchenförmigen Polymer, welches aus Acrylaten, Cellulosederivaten oder vernetzten Polysiloxanen ausgewählt sein kann, und einem damit verbundenen biokompatiblen Polymeren, welches zur Verbesserung der Proteinaffinität Thiolgruppen enthalten kann (siehe Seite 3, Zeile 14), bestehende Trägermaterialien zur äußerlichen Anwendung für therapeutische und kosmetische Wirkstoffe. D2 beschreibt (unter anderem auch nicht-endständige) Thiolgruppen enthaltende bioadhäsive Oligomere. D3 beschreibt unter anderem die Kriterien für mucoadhäsive Polymere (Seite 185, 2. Absatz von unten).

Die vorliegend beanspruchten Mucoadhäsiva unterscheiden sich von den aus D1 bekannten Polymeren, weil diese keine endständigen Thiolgruppen enthaltenden Polymere beschreiben, und von D2, weil dieses Oligomere und keine Polymeren beschreibt. Neuheit (Artikel 33 (2) PCT) kann daher anerkannt werden.

Das Erfordernis des Aufbaus aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren sowie der Nichtendständigkeit der Thiolgruppe ist im Stand der Technik nicht nahegelegt. Eine erfinderische Tätigkeit (Artikel 33 (3) PCT) kann daher anerkannt werden.

Die gewerbliche Anwendbarkeit (Artikel 33 (4) PCT) ist offensichtlich.

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 3 0 NOV 2000

PO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

| | | | (Altikei 36 ullu | negei <i>i</i> | UFC | 1) | | | | |
|-----------------------------------|---|---|------------------------------|-------------------------------|--|--|--|--|--|--|
| Aktenzeich R 36084 | | Anmelders oder Anwalts | WEITERES VORGE | HEN v | | lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416) | | | | |
| Internation | alac Al | ktenzeichen | Internationales Anmeldeda | atum/ <i>Tag/M</i> d | onat/Jahr) | Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag) | | | | |
| PCT/AT | | | 04/11/1999 | | | 04/11/1998 | | | | |
| | | | nationale Klassifikation und | IPK | | | | | | |
| A61K47 | | enthassincation (if it) oder | Trationale Massimation and | | | _ | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| A alda. | | | | | | | | | | |
| Anmelder | | | | | | | | | | |
| BEHNK | JP-50 | CHNÜRCH, Andreas | | | | | | | | |
| 1. Diese Behö | Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationale vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. | | | | | | | | | |
| 2. Dies | er BEF | RICHT umfaßt insgesam | t 4 Blätter einschließlich | dieses De | ckblatts. | | | | | |
| 1, | Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). | | | | | | | | | |
| Dies | e Anla | gen umfassen insgesam | nt Blätter. | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| 3. Dies | er Ber | icht enthält Angaben zu i | folgenden Punkten: | | | | | | | |
| l . | 1571 | O B C D C D C | _ | | | | | | | |
| 1 | _ | Grundlage des Berichts Priorität | 5 | | | | | | | |
| " | | | Gutachtens über Neuhei | it erfinderis | sche Täti | gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit | | | | |
| l iv | | MangeInde Einheitlichk | | n, 011111 0 0111 | 30110 1411 | gion and government unioned area | | | | |
| v | Ø | Begründete Feststellur | | | | , der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung | | | | |
| VI | | Bestimmte angeführte | Unterlagen | _ | | | | | | |
| VII | | Bestimmte Mängel der | internationalen Anmeldu | ung | | | | | | |
| VIII | | Bestimmte Bemerkung | en zur internationalen Ar | nmeldung | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| Datum der Einreichung des Antrags | | | | | Datum der Fertigstellung dieses Berichts | | | | | |
| 24/05/20 | 24/05/2000 | | | 28.11.2000 | | | | | | |
| | | nschrift der mit der internatio | onalen vorläufigen | Bevollmächtigter Bediensteter | | | | | | |
| Prūfung b | | gten Behörde: opäisches Patentamt | | | | | | | | |
| D-80298 München | | | | Engl, B | | | | | | |
| Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365 | | +49 89 2399 - 0 Tx: 52365 : +49 89 2399 - 4465 | 6 epmu d | Tal No. 22 | . 00 0000 | BOOK THE THE PARTY OF THE PARTY | | | | |
| 1 | 1 4 | . 145 05 2005 - 4400 | Į. | Tel. Nr. +49 | 7 05 2355 7 | 0200 | | | | |

I. Grundlage des Berichts

| 1. | Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.): Beschreibung, Seiten: | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | 1-13 | i. | ursprüngliche Fassung | | | | | |
| | Pate | entansprüche, Nr. | : | | | | | |
| | 1-27 | • | ursprüngliche Fassung | | | | | |
| | Zeio | :hnungen, Blätter | : | | | | | |
| | 1/7- | 7/7 | ursprüngliche Fassung | | | | | |
| | | | | | | | | |
| 2. | die i | internationale Anm | he: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der seldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern ochts anderes angegeben ist. | | | | | |
| Die Bestandteile standen Behörde in der Sprache: , zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache einger dabei handelt es sich um | | | | | | | | |
| | | die Sprache der Ü Regel 23.1(b)). | Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach | | | | | |
| | | die Veröffentlichu | ngssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)). | | | | | |
| | | die Sprache der Ü ist (nach Regel 55 | Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 5.2 und/oder 55.3). | | | | | |
| 3. | Hin: inte | sichtlich der in der rnationale vorläufiç | internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die ge Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: | | | | | |
| | | in der internationa | alen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist. | | | | | |
| | | zusammen mit de | er internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| | | bei der Behörde r | nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| | | bei der Behörde r | nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| | | Die Erklärung, da Offenbarungsgeh | iss das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den nalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. | | | | | |
| | | | ass die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen I entsprechen, wurde vorgelegt. | | | | | |
| 4. | Auf | grund der Änderur | ngen sind folgende Unterlagen fortgefallen: | | | | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT99/00265

| | | Beschreibung, | Seiten: | | | | | |
|----|--|--|---|--------------|------------------------|------|---|--|
| | | Ansprüche, | Nr.: | | | | | |
| | | Zeichnungen, | Blatt: | | | | | |
| 5. | | angegebenen Gründ eingereichten Fassu | nne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den den nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ung hinausgehen (Regel 70.2(c)). lie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Berich | | | | | |
| 6. | Etwaige zusätzliche Bemerkungen: | | | | | | | |
| V. | Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung | | | | | | | |
| 1. | Fes | tstellung | | | | | | |
| | Neu | uheit (N) | | Ja: Nein: | Ansprüche Ansprüche | 1-27 | | |
| | Erfi | nderische Tätigkeit (E | / | Ja: Nein: | Ansprüche Ansprüche | 1-27 | | |
| | Gev | werbliche Anwendbar | | Ja: Nein: | Ansprüche Ansprüche | 1-27 | • | |
| 2. | | erlagen und Erklärun he Beiblatt | gen | | | | | |

Zu Punkt V:

Auf folgende im Internationalen Recherchenbericht aufgeführte Druckschriften wird Bezug genommen:

D1: EP-A-0556110 D2: EP-A-0635276

Desweiteren wurde der Artikel von Graham Hunt et al., "Mucoadhesive polymers in drug delivery systems" in "Drug derlivery systems: Fundamentals and Techniques" Weinheim, New York, VCH (1987): S 180-199 (im folgenden D3) berücksichtigt.

D1 beschreibt aus einem teilchenförmigen Polymer, welches aus Acrylaten, Cellulosederivaten oder vernetzten Polysiloxanen ausgewählt sein kann, und einem damit verbundenen biokompatiblen Polymeren, welches zur Verbesserung der Proteinaffinität Thiolgruppen enthalten kann (siehe Seite 3, Zeile 14), bestehende Trägermaterialien zur äußerlichen Anwendung für therapeutische und kosmetische Wirkstoffe. D2 beschreibt (unter anderem auch nicht-endständige) Thiolgruppen enthaltende bioadhäsive Oligomere. D3 beschreibt unter anderem die Kriterien für mucoadhäsive Polymere (Seite 185, 2. Absatz von unten).

Die vorliegend beanspruchten Mucoadhäsiva unterscheiden sich von den aus D1 bekannten Polymeren, weil diese keine endständigen Thiolgruppen enthaltenden Polymere beschreiben, und von D2, weil dieses Oligomere und keine Polymeren beschreibt. Neuheit (Artikel 33 (2) PCT) kann daher anerkannt werden.

Das Erfordernis des Aufbaus aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren sowie der Nichtendständigkeit der Thiolgruppe ist im Stand der Technik nicht nahegelegt. Eine erfinderische Tätigkeit (Artikel 33 (3) PCT) kann daher anerkannt werden.

Die gewerbliche Anwendbarkeit (Artikel 33 (4) PCT) ist offensichtlich.

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

| | INTERNATIONALE ANMELDUNG V INTERNATIONALE ZUSAMMENARI | FFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) | | | | |
|------------|---|--|---|--|--|--|
| | (51) Internationale Patentklassifikation 7: | | (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/25823 | | | |
| A61K 47/34 | | A1 | (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 11. Mai 2000 (11.05.00 | | | |
| | (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT | 99/002 | 265 (81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE | | | |
| | (22) Internationales Anmeldedatum: 4. November 1999 (| ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU | | | | |
| | (30) Prioritätsdaten: A 1828/98 4. November 1998 (04.11.98) | SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Pater (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäische | | | | |
| | (71)(72) Anmelder und Erfinder: BERNKOP-SCHNÜR dreas [AT/AT]; Christophgasse 6/11, A-1050 Wie | Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). | | | | |
| | (74) Anwälte: SONN, Helmut usw.; Riemergasse 14, A-1 (AT). | 010 Wi | Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. | | | |
| ı | | | | | | |

- (54) Title: MUCO-ADHESIVE POLYMERS, USE THEREOF AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME
- (54) Bezeichnung: MUCOADHÄSIVE POLYMERE, DEREN VERWENDUNG SOWIE DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN

(57) Abstract

The present invention relates to muco-adhesive polymers that include no more than 10 different monomers and at least one thiol group not located at an end. This invention also relates to drugs containing these polymers.

(57) Zusammenfassung

Beschrieben werden mucoadhäsive Polymere, die aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut sind und mindestens eine nicht endständige Thiol-Gruppe aufweisen, sowie Arzneimittel enthaltend diese Polymere.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| Albanien | ES | Spanien | LS | Lesotho | SI | Slowenien |
|------------------------------|----|-----------------------------|--------------|-----------------------------|--------------------------|--------------------------|
| Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SK | Slowakei |
| Österreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | Togo |
| Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | ТJ | Tadschikistan |
| Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| Burkina Faso | GR | Griechenland | | Republik Mazedonien | TR | Türkei |
| Bulgarien | HU | Ungarn | ML | Mali | TT | Trinidad und Tobago |
| Benin | Œ | Irland | MN | Mongolei | UA | Ukraine |
| Brasilien | IL | Israel | MR | Mauretanien | UG | Uganda |
| Belarus | IS | Island | MW | Malawi | US | Vereinigte Staaten von |
| Kanada | IT | Italien | MX | Mexiko | | Amerika |
| Zentralafrikanische Republik | JP | Japan | NE | Niger | UZ | Usbekistan |
| Kongo | KE | Kenia | NL | Niederlande | VN | Vietnam |
| Schweiz | KG | Kirgisistan | NO | Norwegen | YU | Jugoslawien |
| Côte d'Ivoire | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neuseeland | zw | Zimbabwe |
| Kamerun | | Korea | PL | Polen | | Lintoaowe |
| China | KR | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| Kuba | KZ | Kasachstan | RO | Rumänien | | |
| Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Föderation | | |
| Deutschland | LI | Liechtenstein | SD | Sudan | | |
| Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| Estland | LR | Liberia | SG | | | |
| Dänemark | | LK | LK Sri Lanka | LK Sri Lanka SE | LK Sri Lanka SE Schweden | LK Sri Lanka SE Schweden |

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

Mucoadhäsive Polymere, deren Verwendung sowie deren Herstellungsverfahren

Die Erfindung betrifft mucoadhäsive Polymere, Arzneimittel umfassend derartige Polymere sowie Verwendungen von mucoadhäsiven Polymeren.

Seit der Einführung des Konzepts der Bioadhäsion in der pharmazeutischen Literatur wurden viele Versuche im universitären als auch im industriellen Bereich unternommen, um die bioadhäsiven Eigenschaften von verschiedenen Polymeren zu verbessern. Diese Versuche umfassten die Neutralisierung von ionogenen Polymeren (Tobyn et al., Eur.J.Pharm.Biopharm. 42 (1996) 56-61), die Fällung von Polymeren in organischen Lösungsmitteln und deren Lufttrocknung anstelle von Lyophilisierung (Bernkop-Schnürch et al., Int.J.Pharm. 165 (1998) 217-225), Entwicklung von Polymer-Lektin Konjugaten (Naisbett et al., Int.J.Pharm. 107 (1994) 223-230) sowie Konjugate aus Polymeren und bakteriellem Adhesin (Bernkop-Schnürch et al., J.Pharm.Sci. 3 (1995) 293-299).

Diese beschriebenen Systeme basieren alle auf der Bildung von nicht-kovalenten Bindungen, wie z.B. Wasserstoffbrücken oder ionische Wechselwirkungen, mit welchen nur eine schwache Bindung ermöglicht wird, die in vielen Fällen für eine zufriedenstellende Lokalisierung des Wirkstoff-Abgabe-Systems an einem bestimmten Zielort nicht ausreicht.

Jene Mucus-Schicht, die GI-Epithelien überzieht, besteht hauptsächlich aus Mucus-Glycoproteinen, die einen zentralen Bereich mit vielen O-verknüpften Oligosaccharidketten und zwei flankierende cysteinreiche Subdomänen auf jeder Seite aufweisen. Diese cysteinreichen Subdomänen enthalten über 10% Cys in deren Primärstruktur, welche bei der Verknüpfung von Mucinmonomeren zu Oligomeren über Disulfidbrücken eingebunden sind. Damit wird ein dreidimensionales Netzwerk der Mucusgelschicht aufgebaut.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht im Zur-Verfügung-Stellen von verbesserten mucoadhäsiven Polymeren, mit welchen eine zielgerichtete Einbringung von Wirkstoff in Mucus-Schichten ermöglicht wird, wobei eine stabile Präsenz am Zielort ermöglicht werden soll. Mit der Erfindung soll ein wirksames und effizientes Wirkstoff-Abgabe-System ermöglicht werden, mit welchem eine verbesserte und damit auch verlängerte Anhaftung von Arzneimittel an Schleimhäuten erzielt werden kann.

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch ein mucoadhäsives Polymer gelöst, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut ist und mindestens eine nicht endständige Thiol-Gruppe aufweist. Mit der gezielten Einführung von Thiol-Gruppen in Polymeren mit bekannter mucoadhäsiver Eigenschaft oder mit der Schaffung völlig neuer Thiol-hältiger Polymere wird die spezifische Struktur von Mucus-Schichten in spezifischer Weise ausgenutzt: Es war bekannt, dass die mucolytische Aktivität von Thiolen, wie beispielsweise N-Acetylcystein, auf Disulfidaustauschreaktionen zwischen Glycoproteinen im Mucus und dem mucolytischen Wirkstoff basiert. Aufgrund derartiger Austauschreaktionen werden sowohl intra- als auch intermolekulare Disulfidbrücken in der Glycoproteinstruktur des Mucus gespalten, wodurch die Mucus-Schicht aufgelöst wird. Basierend auf dieser Beobachtung, wonach ein mucolytisches Mittel kovalent an Glycoproteine im Mucus gebunden wird, wurde erfindungsgemäß die Hypothese aufgestellt, dass andere Thiol-hältige Verbindungen, insbesondere Polymere mit Thiol-Gruppen, ebenfalls kovalent an eine Mucus-Schicht gebunden werden könnten. Überraschenderweise hat sich herausgestellt, dass diese Hypothese nicht nur voll zutrifft sondern auch so spezifisch wirkt, dass damit ein effizientes Wirkstoff-Abgabe-System zur Verfügung gestellt werden kann. Insbesondere zeigt es sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere im Gegensatz zu den mucolytischen Thiolen keine maßgebliche mucolytische Aktivität aufweisen.

Es zeigte sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere in der Lage sind mit den cysteinreichen Subdomänen der Mucusglycoproteine reversible kovalente Bindungen einzugehen (vgl. Fig. 1), mit welchen eine stabile Lokalisierung der Polymere an bestimmten Schleimhäuten im Mucus ermöglicht wird.

Bevorzugterweise enthalten die erfindungsgemäßen Polymere mindestens 0,05 μ mol, insbesondere mindestens 0,1 μ mol kovalent gebundene Thiol-Gruppen pro g Polymer. Üblicherweise enthalten die erfindungsgemäßen Polymere 1-500 μ mol Thiol-Gruppen pro g Polymer, insbesondere 10-100 μ mol. Damit wird nicht nur eine effiziente Bindung an die Mucusglycoproteine ermöglicht sondern es werden die mucoadhäsiven Eigenschaften auch noch durch vorteilhafte Hydrationseffekte und interne Kohäsion verstärkt.

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Polymere durch Thiolierung von Polymeren hergestellt für die eine mucoadhäsive Eigenschaft bereits bekannt ist. Dabei wird diese mucoadhäsive Eigenschaft entscheidend verstärkt und verbessert. Bevorzugt wird das erfindungsgemäße Polymer daher ausgewählt aus thioliertem Polycarbophil (einem Copolymer aus Acrylsäure und Divinylglykol), thioliertem Chitosan, thiolierter Natrium-Carboxymethylzellulose, thioliertem Natrium-Alginat, thiolierter Natrium-Hydroxypropylzellulose, thiolierte Hyaluronsäure und thioliertem Pektin. Für die unthiolierten Basispolymere ist die mucoadhäsive Eigenschaft beispielsweise in Smart et al. (J.Pharm.Pharmacol. 36 (1984) 295-299) beschrieben.

Selbstverständlich sind auch die thiolierten Derivate der oben genannten Polymere bevorzugt. Beispiele für derartige Derivate umfassen Derivate, die durch Autocrosslinking, Einführung von funktionellen Gruppen, Anbindung von Komplexbildnern (wie z.B. EDTA), Kopplung von Enzyminhibitoren, etc., erhalten werden, insbesondere bei Polymeren mit negativ geladenen Gruppen, z.B. COO-Gruppen.

Die Thiolierung kann erfindungsgemäß durch alle möglichen chemischen Reaktionen vorgenommen werden, mit welchen Thiol-Gruppen an Polymere, insbesondere an wasserlösliche Polymere, gebunden werden. Aus wirtschaftlichen Gründen bietet sich für die Thiolierung die Verwendung von Cystein-Gruppen an, da diese leicht und preisgünsig zu erhalten sind. Cystein-Gruppen können vorzugsweise über eine Amidbindung an das Polymer gebunden werden.

Andererseits kann das erfindungsgemäße Polymer auch dadurch hergestellt werden, dass im Zuge der Herstellung des Polymers mindestens ein Monomer mit Thiol-Gruppen (co-)polymerisiert wird, das im Polymer freie Thiol-Gruppen aufweist d.h. die Thiol-Gruppen nicht in der Polymerisierungsreaktion direkt umgesetzt wird. Ein derartiges Polymer, das mindestens ein Monomer enthält, das im Polymer freie Thiol-Gruppen aufweist, ist erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt.

Bevorzugte erfindungsgemäße Polymere zeichnen sich auch durch eine Bindungskapazität an Darm-Mucosa aus, die gemessen als Gesamt-Adhäsions-Arbeit (total work of adhesion; TWA) größer als 120 μJ ist, insbesondere größer als 150 μJ (bei pH-Wert 7).

Ein zur Messung dieser TWA geeignetes System wird in den Beispielen beschrieben.

Bevorzugterweise werden erfindungsgemäß Polymere eingesetzt, die eine im Vergleich zur TWA des nicht-thiolierten Polymers, erhöhte TWA aufweisen. Vorzugsweise beträgt die Erhöhung der TWA 50% oder mehr, insbesondere 100% oder mehr, gemessen am pH-Optimum der TWA des thiolierten Polymers.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung ein Arzneimittel, welches ein erfindungsgemäßes Polymer und zumindest einen Wirkstoff, der über Schleimhäute aufgenommen wird, umfasst. Da mit den erfindungsgemäßen Polymeren gezielt Wirkstoffe an Mucus-Schichten appliziert werden können, ist das erfindungsgemäße Arzneimittel allen bisher bekannten Wirkstoff-Abgabe-Systemen an Mucus-Schichten überlegen, sowohl was seine Spezifität als auch was seine generelle Einsetzbarkeit anbelangt.

Bevorzugterweise wird der Wirkstoff nicht-kovalent an das Polymer gebunden, wodurch die Verabreichung des Wirkstoffes am Zielort durch Diffusion ermöglicht wird. Die Art und Weise wie der Wirkstoff und das Polymer miteinander gemischt oder verknüpft werden ist nicht kritisch, Colyophilisierung ist dabei unter anderem genauso anwendbar wie Lufttrocknen, Gelieren, etc. Auch die Art der Endkonfektionierung des Arzneimittels ist nicht kritisch, bevorzugterweise wird es aber als Tablette, Zäpfchen, Pellet, Augen-, Nasen-, Ohrentropfen oder -gele, als Darreichungsform zur Inhalation oder in Form von Mikro(Nano-)partikel zur Verfügung gestellt.

Als Wirkstoffe kommen bevorzugterweise Wirkstoffe in Betracht, von denen bekannt ist, dass sie eine Wirkung über die Mucus-Schicht zeigen, insbesondere jene Wirkstoffe, die eine vergleichsweise kurze Eliminationshalbwertszeit z.B. unter 3 Stunden im Blut aufweisen. Durch eine verbesserte bzw. verlängerte Anhaftung von Wirkstoffabgabesystemen basierend auf erfindungsgemäßen thiolierten Polymeren, die zudem eine kontrollierte Wirkstofffreigabe über mehrere Stunden ermöglichen, kann die Einnahmefrequenz für solche Wirkstoffe drastisch reduziert werden.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform enthält das erfindungsgemäße Arzneimittel Wirkstoffe, die von Thiol-Gruppen ver-

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

stärkt werden, vorzugsweise Thiol-abhängige Enzyme, insbesondere Papain und Subtilisin.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung das erfindungsgemäße Polymer als Arzneimittel bzw. die Verwendung eines erfindungsgemäßen Polymers zur Herstellung eines Arzneimittels, insbesondere eines mucoadhäsiven Arzneimittels. Bevorzugterweise kann dieses Arzneimittel peroral verabreicht werden.

Die erfindungsgemäße Darreichungsform ermöglicht auch eine verzögerte Abgabe des Wirkstoffes, beispielsweise indem der Wirkstoff im Inneren einer Polymertablette zur Verfügung gestellt wird und die Verzögerung durch die Notwendigkeit des Durchtrittes des Wirkstoffes durch die Polymer-Hüllschicht eintritt. Hierbei spielt insbesondere das aufgrund der Thiol-Gruppen verbesserte Quellverhalten der erfindungsgemäßen Polymere eine wichtige Rolle.

Erfindungsgemäß erfolgt die Verabreichung des Arzneimittels in einer effizienten Dosis an Patienten, wobei die Dosis sich nach der im Stand der Technik für den jeweiligen Wirkstoff beschriebenen Dosierung richten kann. Dabei sind aber zwei Aspekte zu berücksichtigen: einerseits ist die erfindungsgemäße Verabreichungsform um einiges gezielter und effizienter als die bekannte Verabreichung (auf demselben Verabreichungsweg), andererseits kann durch die erfindungsgemäßen Polymere die Permeation von Wirkstoffen durch die Mucosa verstärkt werden.

Demgemäß betrifft eine bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung die Verwendung des erfindungsgemäßen Polymers zur Herstellung eines Mittels zur Verstärkung der Permeation von Wirkstoffen, insbesondere von hochmolekularen, hydrophilen Wirkstoffen, beispielsweise (Poly-)Peptid-Wirkstoffen, durch Mucosa, vorzugsweise durch die Darm-Mucosa.

Es zeigte sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere auch in der Lage sind bestimmte Ionen, insbesondere Zink-Ionen zu binden. Durch die Verabreichung des erfindungsgemäßen Polymers werden dabei am Ort der Adhäsion Zink-Ionen vom Polymer gebunden, wodurch Enzyme, insbesondere Enzyme, die Zink-Ionen abhängig sind, inhibiert werden. Eine Inhibierung von Enzymen kann auch durch direkte Bindung der Enzyme an das erfindungsgemäße Polymer erfolgen. Die vorliegende Erfindung betrifft daher auch die Verwendung des erfindungsgemäßen Polymers zur Herstellung eines

Mittels zur Inhibierung von Enzymen, insbesondere von Enzymen, die Zink-Ionen abhängig sind. Beispiele hierfür sind vor allem Zink-abhängige Enzyme im Verdauungstrakt, wie Carboxypeptidase A und B.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Polymere an nicht-mucosen Kontaktschichten, worin ebenfalls die verbesserten Haftungseigenschaften an biologischem (proteinhaltigen) Material ausgenützt wird. Dabei kommen insbesondere Anwendungen in der Viscochirurgie (intraokuläre chirurgische Eingriffe, Katarakt-Behandlung), intradermale Anwendungen (kosmetisch aber auch therapeutisch; z.B. Faltenglätttung oder Gewebeaugmentierung) aber auch intraartikuläre, insbesondere synariale, Anwendungen in Betracht.

Wie oben erwähnt ist die Herstellung der erfindungsgemäßen Polymere nicht kritisch, ein bevorzugtes Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polymere ist dadurch gekennzeichnet, dass Basispolymere, die aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut sind, wobei zumindest eines der nicht endständigen Monomere eine im Polymer freie endständige funktionelle Gruppe I aufweist, mit Thiol-hältigen Verbindungen, die zumindest eine weitere funktionelle Gruppe II aufweisen, umgesetzt werden, wobei die funktionellen Gruppen I und II bei dieser Umsetzung, gegebenenfalls unter Verwendung von Kopplungsreagenzien, eine kovalente Bindung miteinander eingehen.

Bevorzugterweise ist bei diesem Verfahren die funktionelle Gruppe I eine Carboxylgruppe und die funktionelle Gruppe II eine Aminogruppe, bevorzugterweise eine primäre Aminogruppe, wobei eine Amidbindung eingegangen wird. Bei der Umsetzung können vorzugsweise Kopplungsreagenzien, insbesondere Carbodiimide verwendet werden.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform wird als Thiolhältige Verbindung eine Mercaptoverbindung mit primärer Aminogruppe eingesetzt, vorzugsweise Cystein oder ein Cysteinderivat.

Die Umsetzung erfolgt bevorzugterweise bei einem pH-Wert zwischen 4 und 8, insbesondere bei 5,5 bis 6,5.

Das erfindungsgemäß hergestellte Polymer kann dabei auf einen bestimmten pH-Wert eingestellt werden, vorzugsweise auf einen pH-Wert zwischen 5 und 9, insbesondere von 6,5 bis 8,5.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren zur Verbesserung der Mucoadhäsion von Polymeren, welches sich dadurch auszeichnet, dass seitenständige Thiol-Strukturen in diese Polymere eingebracht werden, wodurch es zur Ausbildung von Disulfidbrücken zwischen dem Polymer und der Mucus-Schicht kommt.

Die Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele und der Zeichnungsfiguren näher erläutert:

Es zeigen: Fig. 1 das Prinzip der kovalenten Bindung der erfindungsgemäßen Polymere an die Mucus-Schicht;

Fig. 2 die Disintegration von thiolierten Polymeren im Vergleich mit den unmodifizierten Polymeren;

Fig. 3 die Freisetzungsprofile von Rifampicin aus thiolierter und nicht-thiolierter CMC (Fig. 3A) und thioliertem und nicht-thioliertem PCP (Fig. 3B);

Fig. 4 die Permeationswirkung über Darm-Mucosa;

Fig. 5 die Vorrichtung zur Messung der mucoadhäsiven Eigenschaften;

Fig. 6 die Bindung von L-Cystein an thioliertem PCP.

Beispiel 1: Herstellung eines erfindungsgemäßen Polymers 10 g Polycarbophil (Noveon AA1; Firma BF Goodrich) werden portionsweise in 100 ml einer 4%igen (m/m) methanolischen NaOH Lösung unter ständigem Rühren suspendiert. Das dabei entstehende Natriumsalz des Polymers wird abfiltriert und mit Methanol solange gewaschen bis das Filtrat einen neutralen pH-Wert aufweist. Im Anschluss daran wird das Polymer bei Raumtemperatur im Exsiccator getrocknet. Ein Gramm von neutralisiertem Polycarbophil wird in 250 ml demineralisiertem Wasser hydratisiert und die Carbonsäuregruppen des Polymers durch 1-Ethyl-3-(3dimethylaminopropyl)-Carbodiimid-Hydrochlorid, das in einer Endkonzentration von 50 mM zugesetzt wird, bei Raumtemperatur unter Rühren 45 Minuten lang voraktiviert. Um eine Oxidation des in der Folge zugesetzten L-Cysteins zu verhindern, wird der pH-Wert der Lösung mit 5 N HCl auf pH-Wert 4 eingestellt und mit N_2 15 Minuten lang begast. Nach der Zugabe von 0,5 g L-Cystein wird der pH-Wert der Lösung gegebenenfalls auf pH-Wert 4-5 mit HCl bzw. NaOH nachjustiert und der Reaktionsansatz 3 Stunden bei Raumtemperatur unter N_2 -Begasung gerührt. Das entstandende Polycarbophil-Cystein-Konjugat wird gegen eine wässrige 1 mM HCl und

2 μM EDTA Lösung, zwei Mal gegen das gleiche Dialysemedium je-

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

doch zusätzlich 1% NaCl enthaltend und abschließend erschöpfend gegen 0,5 mM HCl bei 10°C unter Lichtausschluss dialysiert. Im Anschluss daran wird der pH-Wert des Konjugates mit 1 N NaOH auf pH-Wert 5 eingestellt. Das isolierte Konjugat wird bei -30°C gefriergetrocknet. Die Aufbewahrung erfolgt bei 4°C.

Es wurden verschiedene Polycarbophil-(PCP)Cystein-Konjugate hergestellt, welche die folgenden Thiol-Gruppenkonzentrationen (in μ mol/g Polymer) aufwiesen: PCP-Cyst 1:4: 142,2 \pm 38,0 μ mol/g Polymer; PCP-Cyst 1:2: 12,4 \pm 2,3; PCP-Cyst 2:1: 5,3 \pm 2,4; PCP-Cyst 4:1: 3,2 \pm 2,0; PCP-Cyst 8:1: 2,9 \pm 1,4; PCP-Cyst 16:1: 0,6 \pm 0,7; PCP-Cyst 32:1: 0,3 \pm 0,5; Kontrolle: (PCP+Cyst ohne Reaktion): 0,00 \pm 0,00 (dadurch zeigte sich die Effizienz der Reinigung).

Speziell die PCP-Cyst Konjugate 1:2 und 1:4 zeigten eine signifikant (>100%) höhere Wasseraufnahmekapazität im Vergleich mit dem nicht-modifizierten Polymer.

In Mucinbindungsstudien (Bindung von porcinem Mucin an die Polymere) konnte gezeigt werden, dass Mucine effektiv an die getesteten Polymer-Cystein-Konjugate gebunden wurden (im Gegensatz zu den nicht-modifizierten Polymeren).

Die Bindungsstärken (TWA) der erfindungsgemäßen Polymere an Mucine der intestinalen Mucosa wurden im Wesentlichen gemäß Ch'ng et al. (J.Pharm.Sci. 74 (1985) 399-405) durchgeführt, wie in Bernkop-Schnürch et al. (Pharm.Res. 16 (6) (1999) 876-881) beschrieben.

Das hier beschriebene Polymer(Polycarbophil)-Cystein-Konjugat zeigt bei Adhäsionstests sowie bei ex-vivo Studien an exzidierter Schweinedünndarm-Mucosa in künstlichem Darmsaft, bestehend aus 50 mM Tris-HCl Puffer pH-Wert 6,8, der 0,9% NaCl enthält, ein deutlich höheres Anhaftungsvermögen als auf dieselbe Weise vorbehandeltes Polycarbophil, an das jedoch kein Cystein kovalent gebunden wurde.

Es konnte gezeigt werden, dass mit den erfindungsgemäßen Polymeren die Adhäsionswirkung gegenüber nicht-modifiziertem Polymer (PCP) zumindest um 100% gesteigert werden konnte. So konnte beispielsweise mit dem Polymer-Cystein-Konjugat 16:1 eine TWA von 191 \pm 47 μ J und mit dem 2:1 Konjugat von 280 \pm 67 μ J erzielt werden, wohingegen das unmodifizierte Polymer eine TWA von 104 \pm 21 μ J aufwies. Es zeigte sich, dass die Zunahme der TWA bei pH-Wert 6,8 ein Optimum aufwies, jedoch sogar bei pH-Wert 3 po-

sitive Effekte der thiolierten Verbindung gegenüber dem Ausgangspolymer auftreten.

Beispiel 2: Untersuchungen zur Disintegration der erfindungsgemäßen Polymere

Erfindungsgemäß hergestelltes Carboxymethylzellulose-Cystein-Konjugat (CMC-Cystein-Konjugat) und PCP-Cystein-Konjugat wurden lyophilisiert und in eine Matrix-Tablettenform gebracht. Ebenso wurden Tabletten mit den entsprechenden nicht-modifizierten Polymeren hergestellt. Die Stabilität der Polymertabletten (30 mg) in 5 ml 50 mM Tris-HCl gepufferter physiologischer Kochsalzlösung (TBS), pH-Wert 6,8 bei 37°C wurde mit einem Disintegrationstestapparat gemäß der europäischen Pharmacopöe mit einer Oszillationsfrequenz von 0,5 pro sec. analysiert.

Es zeigte sich, dass die Tabletten aus thiolierten Polymeren eine wesentlich höhere Stabilität als die unmodifizierten Polymere aufwiesen. Matrix-Tabletten, die PCP-Cystein-Konjugate enthalten, waren sogar für mehrere Tage im Test stabil. Die Ergebnisse sind in Fig. 2 dargestellt, wobei auf der y-Achse die Disintegrationszeit in Stunden angegeben ist.

Diese hohe Stabilität der Tabletten der erfindungsgemäßen Polymere kann durch die Ausbildung von Disulfidbrücken in den Polymeren erklärt werden, womit indirekt auch eine verbesserte Anhaftung des Matrixsystems ermöglicht wird, da die Ablösung der Arzneiform von der Schleimhaut durch ein Abreißen der Bindung innerhalb der Arzneiform stark reduziert werden kann. Diese verbesserte Stabilität hat auch wesentliche praktische Bedeutung und bietet verschiedene Vorteile im Vergleich zu bekannten Polymer-Carrier-Systemen, vor allem was die Reduktion von präsystemischen Metabolismen bei Polypeptid-Wirkstoffen im Darm anbelangt.

Beispiel 3: Freisetzungsuntersuchungen

Erfindungsgemäß hergestellte Konjugate (CMC-Cystein-Konjugat und PCP-Cystein-Konjugat) wurden in demineralisiertem Wasser hydratisiert und in Aceton bzw. 1N NaOH gegeben, wodurch die Viskosität stark erhöht wurde. Nach Waschung mit Aceton bzw. Methanol wurde luftgetrocknet und pulverisiert.

Es wurden Tabletten gefertigt, die aus 1 mg Rifampicin als Modellwirkstoff und 29 mg des CMC-Cystein-Konjugats bzw. des PCP-Cystein-Konjugats sowie den korrespondierenden nichtmodifizierten Polymeren bestehen. Anschließend wurde die in vi-

tro-Freisetzungsrate dieses Wirkstoff-Abgabe-Systems analysiert, indem die Tabletten in 25 ml Behälter, enthaltend 10 ml Freisetzungsmedium (50 mM TBS pH-Wert 6,8), gegeben wurden. Die Behälter wurden verschlossen und auf einem oszillierenden Wasserbad bei $37\pm0.5\,^{\circ}$ C inkubiert. 600 μ l Aliquote wurden in einstündigen Intervallen entnommen und durch gleiche Volumina an Freisetzungsmedium ersetzt. Freigesetztes Rifampicin wurde photometrisch bei 470 nm mittels Eichgerade quantifiziert.

Die Ergebnisse sind in Fig. 3A (für CMC) und Fig. 3B (für PCP) wiedergegeben, wobei auf der x-Achse die Zeit in Stunden und auf der y-Achse die Prozent freigesetztes Rifampicin aufgetragen wurden.

Es zeigte sich, dass mit den erfindungsgemäßen Systemen eine wesentlich effizientere Freisetzung erfolgt, die vor allem in Anbetracht der Disintegrationsergebnisse das große Potential der erfindungsgemäßen Polymere demonstriert. Eine kontrollierte Wirkstofffreisetzung für eine verlängerte Zeitdauer wird dabei in effizienter Weise erreicht.

Beispiel 4: Wirkung der erfindungsgemäßen Polymere als Permeationsverstärker

2 mg Fluoresceinisothiocyanat (FITC) wurden in 1 ml DMSO aufgelöst und in aliquoten Volumina von 25 μ l 40 mg Bacitracin (gelöst in 20 ml 0,1 M Na₂CO₃) zugegeben. Um die Kopplungsreaktion nach 8 Stunden bei 4°C zu stoppen wurde Ammoniumchlorid in einer Endkonzentration von 50 mM zugegeben. Das entstandene FITC-Konjugat wurde durch Gelfiltration über Sephadex G15 isoliert und lyophilisiert.

Permeationsuntersuchungen mit diesem modifizierten Peptid wurden bei 37°C unter Verwendung von Ussing-Kammern mit Dünndarmstücken von Meerschweinchen durchgeführt. Die Donor- und die Akzeptorkammer wurde jeweils mit 1 ml einer Lösung enthaltend 250 mM Natriumchlorid, 2,6 mM Magnesiumsulfat, 10,0 mM Calciumchlorid, 40,0 mM Glucose und 50 mM Natriumhydrogencarbonat (pH-Wert 7,2) gefüllt. Das Bacitracin-FITC-Konjugat wurde der Donorkammer in einer Endkonzentration von 0,1% (m/v) zugegeben. Aliquote Volumina von 200 μ l wurden aus der Akzeptorkammer zu bestimmten Zeitpunkten entnommen und durch dasselbe Medium ersetzt. Der Einfluss von PCP und thioliertem PCP (PCP-Cyst), welches erfindungsgemäß hergestellt worden ist, auf das Permeationsverhalten des modifizierten Peptides wurde durch Zugabe von

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

0,5% (m/v) PCP und 0,5% (m/v) PCP-Cyst untersucht. Die Menge an permeiertem Bacitracin-FITC-Konjugat wurde mit einem Fluorimeter bestimmt. Ebenso wurden die Änderungen in transepitelialen elektrischen Widerstand überwacht.

Es konnte gezeigt werden, dass Bacitracin mit einem Molekulargewicht von 1422 Da die Darm-Mucosa zu einem bestimmten Grad
permeieren kann. Dabei konnte eine Degradation durch Verdauungsenzyme aufgrund seiner enzymhemmenden Wirkung ausgeschlossen
werden. Die Zugabe von 0,5% PCP führte zu einem 1,2fachen Anstieg des Transports des Modellpeptids durch die Membran, wohingegen die Verwendung der erfindungsgemäß hergestellten Polymere
eine signifikant erhöhte Steigerung (etwa das 1,5fache) in der
Permeation ermöglichten. Als Gegenversuch konnte gezeigt werden,
dass Cystein per se keinen Einfluss auf die Permeation hatte,
wodurch der signifikante Effekt der erfindungsgemäßen Polymere
belegt wird.

Die Ergebnisse dieses Experiments sind in Fig. 4 dargestellt, wobei auf der x-Achse die Zeit in Minuten und auf der y-Achse die Permeation in Prozent der gesamten Dosis angegeben werden (o: PCP: PCP-Cyst • Kontrolle).

Beispiel 5: In vitro-Mucuadhäsionsuntersuchungen PCP (Molgewicht größer 700 kDa) wurde mit NaOH neutralisiert. Die Carbonsäuregruppen von hydriertem, neutralisiertem PCP und hydriertem CMC (Molgewicht rund 1000 kDa) wurden für 45 Minuten durch Zugabe von 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)-Carbodiimid-Hydrochlorid (EDAC; Sigma) in einer End-Konzentration von 50 mM aktiviert. L-Cysteinhydrochlorid wurde zugegeben und der pH-Wert der Reaktionsmischung wurde auf 4-5 eingestellt. Das molare Verhältnis von EDAC zu L-Cystein war 50:3,2 und 50:1 für die Kopplungsreaktionen mit PCP bzw. CMC. Der pH-Wert der Kopplungsreaktion mit CMC wurde durch Zugabe von 1 N HCl konstant gehalten. Die Reaktionsmischungen wurden für 3 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Die erhaltenen Polymer-Cystein-Konjugate wurden durch Dialyse bei 10°C im Dunkeln gegen 1 mN HCl isoliert. Anschließend wurde der pH-Wert dieser Polymere mit 1 N NaOH auf pH 3, pH 5 bzw. pH 7 eingestellt und lyophilisiert. Die erhaltenen thiolierten Polymere wiesen 12,3 μ mol (PCP-Konjugat) und 22,3 μmol (CMC-Konjugat) Thiol-Gruppen/g Polymer auf.

Die Mucuadhäsionsuntersuchungen wurden mit einer Apparatur gemäß US-Pharmacopöe (vgl. Fig. 5) durchgeführt: Dabei wurde eine frisch exzisierte intestinale Mucosa vom Schwein auf einem Stahlzylinder (Durchmesser 4,5 cm, Höhe 5,1 cm, Apparatus 4-Zylinder, USP XXII) aufgespannt. Dieser Zylinder wurde in den Dissolutionsapparat, enthaltend 100 mM TBS pH-Wert 6,8 bei 37°C, eingebracht und mit 250 Umdrehungen/Minute bewegt. Die Polymere wurden zu 30 mg-Tabletten von 5,0 mm Durchmesser gepresst, auf die Mucosa aufgebracht und über einen Zeitraum von 10 Stunden beobachtet. Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle dargestellt:

| Polymer | рН 3 | pH 5 | pH 7 |
|---------------|-------------------|-------------------|----------------|
| PCP Kontrolle | 7,5±1,35 dis. | 4,8±1,35 los. | 4,6±1,39 dis. |
| PCP-Cys | 7,55±1,15 dis. | >10 | 2,25±0,87 los. |
| CMC Kontrolle | $2,0\pm0,35$ los. | 2,5±0,5 dis. | 1,5±0,91 los. |
| CMC-Cys | $3,9\pm1,02$ los. | $3,0\pm0,35$ los. | 1,7±0,57 los. |

dis..Disintegration

los..Loslösung

Es zeigte sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere deutlich verbesserte Eigenschaften gegenüber den nicht-thiolierten Ausgangspolymeren aufwiesen. Es zeigte sich, dass im erfindungsgemäßen System das Zusammenwirken der Eigenschaften:Haftungsfähigkeit an der Mucosa, Bindungsmechanismus der erfindungsgemäßen Polymere an die Mucosa, erhöhte Kohäsivität und Quellverhalten zu einem optimalen Adhäsionsprozess führen, wodurch eine überlegene Arzneimittelzuführung durch optimierte Anhaftung an die zu Mucus-Schichten ermöglicht wird.

Beispiel 6: Enzyminhibierungswirkungen

Die Inhibierungswirkung von PCP-Cystein-Konjugaten und nicht-modifizierten neutralisierten PCP wurden gegenüber Carboxypeptidase A und Carboxypeptidase B getestet. Hierbei wurde in für diese Enzyme beschriebenen Enzymaktivitätstests untersucht:

0,5 mg der Polymere bzw. von L-Cystein und 0,5 Einheiten Carboxypeptidase A aus Rinderpankreas wurden in 400 μ l 25 mM Tris-HCl pH-Wert 6,8, enthaltend 2,9% NaCl, 30 Minuten lang bei Raumtemperatur inkubiert. Nach Zentrifugation wurden 300 μ l

Überstand in 300 μ l 2 mM Hippuryl-L-phenylalanin gegeben, wobei der Anstieg der Absorption bei 254 nm in 1 Minuten-Intervallen gemessen wurde.

Die Polymere (1 mg) und Carboxypeptidase B (0,62 Einheiten) aus Rinderpankreas wurden in einem Gesamtvolumen von 600 μ l 30 Minuten bei 37°C inkubiert. Nach Zentrifugation wurden 400 μ l Überstand in 400 μ l 2 mM Hippuryl-L-arginin gegeben, wobei der Anstieg der Absorption bei 258 nm in 1 Minuten-Intervallen gemessen wurde.

Es zeigte sich, dass der bereits gegebene inhibitorische Effekt von PCP gegenüber Carboxypeptidase A und B signifikant durch die Immobilisierung von Cystein am Polymer erhöht werden konnte. Da die Bindungsaffinität von PCP gegenüber Zink durch die Immobilisierung von Cystein auf dem Polymer um das 1,13fache gesteigert werden konnte (68,7±1,9% Zink werden an PCP gebunden, wohingegen 97,8±0,5 an das PCP-Cystein gebunden werden), und diese Exopeptidasen nicht an die Polymere gebunden werden, ist klar, dass die Verstärkung im inhibierenden Effekt auf die höhere Zinkaffinität der erfindungsgemäßen Polymere zurückzuführen ist.

Beispiel 7: Cystein-Bindung an das erfindungsgemäße Polymer In Cystein-Bindungsstudien wurden 0,5% (m/v) des hergestellten PCP-Cystein-Konjugates und 0,1% (m/v) L-Cystein bei verschiedenen pH-Werten bei 37°C inkubiert. Die Ergebnisse sind in Fig. 6 dargestellt: Auf der x-Achse ist die Zeit in Stunden und auf der y-Achse das gebundene Cystein in % des theoretischen Maximums, das an das Polymer gebunden werden kann, aufgetragen.

Aus diesen Bindungsstudien geht klar hervor, dass die erfindungsgemäßen Polymere an Cystein-Teilstrukturen in biologischen Systemen kovalent anhaften können und somit auch für Anwendungen bei welchen eine verbesserte Haftung an nicht-mucosen Kontaktflächen, wie z.B. bei intradermalen, intraartikulären und intraokulären Anwendungen, geeignet sind.

Patentansprüche:

- 1.: Mucoadhäsives Polymer, dadurch gekennzeichnet, dass es
- aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut ist und
- mindestens eine nicht endständige Thiol-Gruppe aufweist.
- 2.: Polymer nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens 0,05 μ mol, insbesondere mindestens 0,1 μ mol kovalent gebundene Thiol-Gruppen pro g Polymer enthält.
- 3.: Polymer nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer ausgewählt ist aus thioliertem Copolymer aus Acrylsäure und Divinylglykol, thioliertem Chitosan, thiolierter Natrium-Carboxymethylzellulose, thioliertem Natrium-Alginat, thiolierter Natrium-Hydroxypropylzellulose, thiolierter Hyaluronsäure und thioliertem Pektin oder Derivaten dieser thiolierten Polymere.
- 4.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Thiol-Gruppen Cystein-Gruppen sind, die vorzugsweise über eine Amidbindung an das Polymer gebunden sind.
- 5.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens ein Monomer enthält, das im Polymer freie Thiol-Gruppen aufweist.
- 6.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Gesamt-Adhäsions-Arbeit (TWA) von mehr als 120 μ J, insbesondere von mehr als 150 μ J, an Darm-Mucosa bei pH-Wert 7 aufweist.
- 7.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es eine gegenüber dem nicht-thiolierten Polymer eine um zumindest 30% erhöhte TWA, gemessen am pH-Optimum der TWA des thiolierten Polymers, aufweist, vorzugsweise eine TWA, die um 50% oder mehr, insbesondere um 100% oder mehr, erhöht ist.

- 8.: Arzneimittel, umfassend ein Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 7 und zumindest einen Wirkstoff, der über Schleimhäute aufgenommen wird.
- 9.: Arzneimittel nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff nicht-kovalent an das Polymer gebunden ist.
- 10.: Arzneimittel nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass es als Tablette, Zäpfchen, Pellet, Augen-, Nasen-, Ohrentropfen oder -gele, als Darreichungsform zur Inhalation oder in Form von Mikro(Nano)-partikel vorliegt.
- 11.: Arzneimittel nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass es Wirkstoffe umfasst, die von Thiol-Gruppen verstärkt werden, vorzugsweise Thiol-abhängige Enzyme, insbesondere Papain und Subtilisin.
- 12.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Arzneimittels.
- 13.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines mucoadhäsiven Arzneimittels.
- 14.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines peroral verabreichbaren Arzneimittels.
- 15.: Verwendung nach einem der Ansprüche 12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass ein Arzneimittel hergestellt wird, dessen Wirkstoff verzögert abgegeben wird.
- 16.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Mittels zur Verstärkung der Permeation von Wirkstoffen, insbesondere von (Poly-)Peptid-Wirkstoffen, durch Mucosa, insbesondere durch die Darm-Mucosa.
- 17.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Mittels zur intradermalen, intraokulären oder intraartikulären Anwendung.

- 18.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Mittels zur Inhibierung von Enzymen, insbesondere von Enzymen, die Zink-Ionen abhängig sind.
- 19.: Verfahren zur Herstellung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass Basispolymere, die aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut sind, wobei zumindest eines der nicht endständigen Monomere eine im Polymer freie endständige funktionelle Gruppe I aufweist, mit Thiol-hältigen Verbindungen, die zumindest eine weitere funktionelle Gruppe II aufweist, umgesetzt werden, wobei die funktionellen Gruppen I und II bei dieser Umsetzung, gegebenenfalls unter Verwendung von Kopplungsreagenzien, eine kovalente Bindung miteinander eingehen.
- 20.: Verfahren nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass die funktionelle Gruppe I eine Carboxylgruppe und die funktionelle Gruppe II eine Aminogruppe, vorzugsweise eine primäre Aminogruppe, ist und bei der Umsetzung Kopplungsreagenzien, insbesondere Carbodiimide, verwendet werden, wobei eine Amidbindung eingegangen wird.
- 21.: Verfahren nach Anspruch 19 oder 20, dadurch gekennzeichnet, dass als Thiol-hältige Verbindung eine Mercaptoverbindung mit primärer Aminogruppe eingesetzt wird, vorzugsweise Cystein oder ein Cysteinderivat.
- 22.: Verfahren nach einem der Ansprüche 19 bis 21, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung bei einem pH-Wert zwischen 4 und 8, insbesondere bei 5,5 bis 6,5 durchgeführt wird.
- 23.: Verfahren nach einem der Ansprüche 19 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass das hergestellte Polymer auf einen pH-Wert zwischen 5 und 9, insbesondere von 6,5 bis 8,5, eingestellt wird.
- 24.: Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass ein Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 7 mit einem Wirkstoff vereinigt wird.

- 25.: Verfahren nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, dass bei der Vereinigung der Wirkstoff vom Polymer nicht kovalent gebunden wird.
- 26.: Verfahren nach Anspruch 24 oder 25, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer und der Wirkstoff co-lyophilisiert werden.
- 27.: Verfahren zur Verbesserung der Mucoadhäsion von Polymeren, dadurch gekennzeichnet, dass seitenständige Thiol-Gruppen in diese Polymere eingebracht werden, wodurch es zur Ausbildung von Disulfidbrücken zwischen dem Polymer und der Mucus-Schicht kommt.

FIG. 1

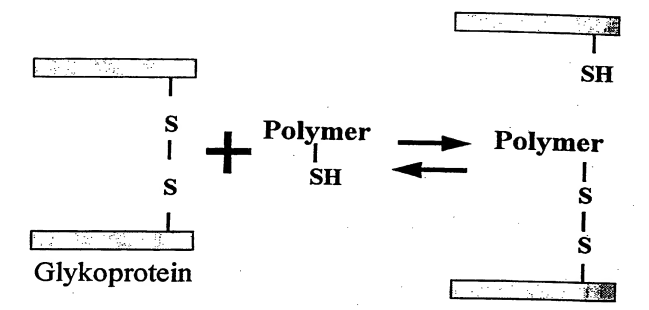


FIG. 2

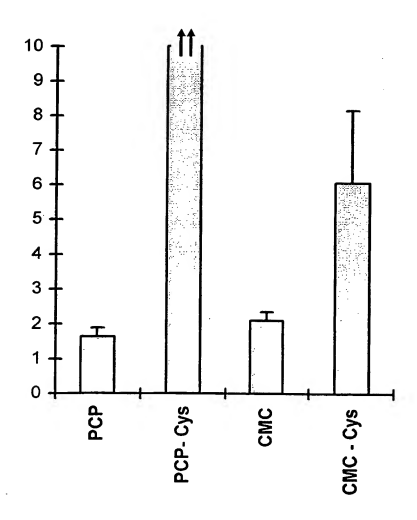


FIG. 3A

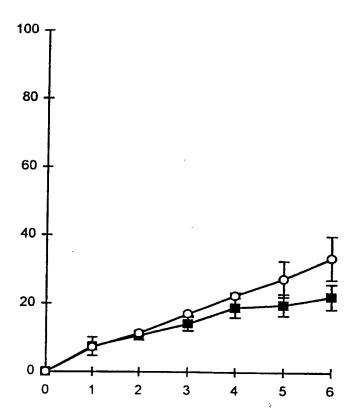


FIG. 3B

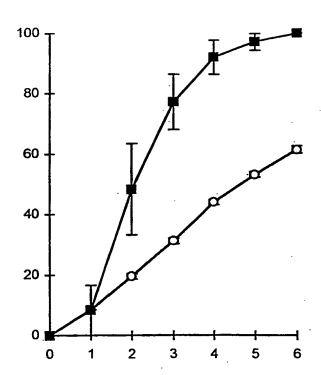
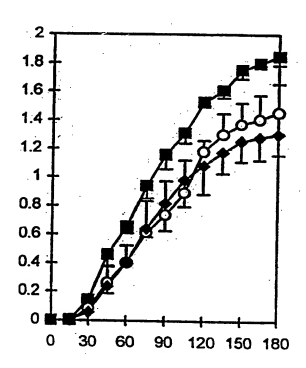


FIG. 4



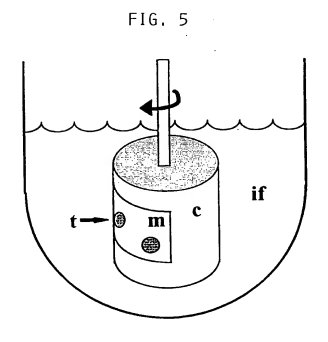
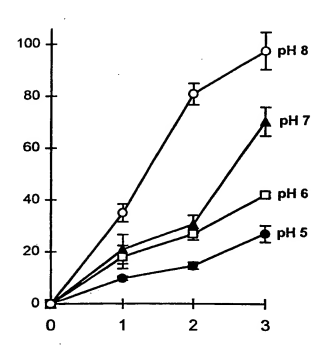


FIG. 6

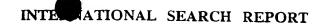




Inte onal Application No PCT/AT 99/00265

| A. CLASS | IFICATION OF SUBJECT MATTER | | |
|--------------------------|---|--|---|
| IPC 7 | A61K47/34 | | _ |
| According (| o International Patent Classification (IPC) or to both national classifi | ication and IPC | |
| i . | SEARCHED | | |
| Minimum d | ocumentation searched (classification system followed by classification | ition symnols) | |
| IPC 7 | A61K | | |
| Documenta | tion searched other than minimum decumentation to the extent to the | | |
| | tion searched other than minimum documentation to the extent that | such documents are included in the fields s | earched |
| | | | |
| Electronic o | ata base consulted during the international search (name of data b | ase and, where practical, search terms use | d) |
| | | | |
| C. DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category ^a | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re- | elevant passages | Relevant to claim No. |
| | | | Tiere varia to claim No. |
| X | EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 18 August 1993 (1993-08-18) | | 1,2,4,5, 10,12, |
| X | page 2, line 1-14 page 5, line 33,34 page 6, line 5-12 page 6, line 40-46 page 7, line 58 -page 8, line 7; 8-10,12,15 EP 0 635 276 A (IMEDEX) 25 January 1995 (1995-01-25) page 3, line 2-42 page 4, line 14-49 | examples | 1,2,4,5, 8-10,12, 13,17,24 |
| <u> </u> | er documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family members are listed | in annex. |
| Special cat | egories of cited documents : | "T" later document published after the inte | mational filing date |
| "A" documer | nt defining the general state of the art which is not | or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the | the application but |
| | red to be of particular relevance ocument but published on or after the international | invention | |
| ming da | te | "X" document of particular relevance; the ci cannot be considered novel or cannot | aimed invention be considered to |
| wnich 8 | It which may throw doubts on priority claim(s) or cited to establish the publication date of another | involve an inventive step when the doc | zument is taken alone |
| citation | or other special reason (as specified) It referring to an oral disclosure, use, exhibition or | "Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv | entive step when the |
| order to | eans | document is combined with one or mo- ments, such combination being obvious | re other such docu- is to a person skilled |
| "P" documer later tha | it published prior to the international filing date but In the priority date claimed | in the art. | |
| | ctual completion of the international search | "&" document member of the same patent f Date of mailing of the international sea | |
| 4 | February 2000 | 11/02/2000 | |
| Name and m | ailing address of the ISA | Authorized officer | |
| | European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk | | |
| | Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Engl, B | |

1

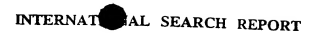




Inte onal Application No PCT/AT 99/00265

| | | PCI/AI 99/00265 | | | |
|------------|--|-----------------------|--|--|--|
| C.(Continu | (Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | |
| Category ' | Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | | |
| A | US 5 665 383 A (SOON-SHIONG PATRICK ET AL) 9 September 1997 (1997-09-09) column 8, line 42-50 | 1-26 | | | |
| А | LUESSEN H L ET AL: "MUCOADHESIVE POLYMERS IN PERORAL PEPTIDE DRUG DELIVERY. IV. POLYCARBOPHIL AND CHITOSAN ARE POTENT ENHANCERS OF PEPTIDE TRANSPORT ACROSS INTESTINAL MUCOSAE IN VITRO.RS OF PEPTIDE" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, vol. 45, no. 1, 3 March 1997 (1997-03-03), pages 15-23, XP000640521 ISSN: 0168-3659 the whole document | 1-26 | | | |
| A | TOBYN M J ET AL: "FACTORS AFFECTING IN VITRO GASTRIC MUCOADHESION II. PHYSICAL PROPERTIES OF POLYMERS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, vol. 42, no. 1, 1 January 1996 (1996-01-01), pages 56-61, XP000555023 ISSN: 0939-6411 cited in the application the whole document | 1-26 | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

1



information on patent family members

Inte onal Application No PCT/AT 99/00265

| Datast | | 101711 33700203 | |
|--|------------------|----------------------------|------------------|
| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
| EP 0556110 A | 18-08-1993 | FR 2687071 A | 13-08-1993 |
| | | DE 69310229 D | 05-06-1997 |
| | | DE 69310229 T | 11-09-1997 |
| · · | | ES 2103441 T | 16-09-1997 |
| | | GR 3024283 T | 31-10-1997 |
| | | JP 6001724 A | 11-01-1994 |
| EP 0635276 A | 25-01-1995 | FR 2707878 A | 27-01-1995 |
| | | AU 6757994 A | 02-02-1995 |
| | | BR 9402861 A | 04-04-1995 |
| | | CA 2128463 A | 22-01-1995 |
| | | JP 7163650 A | 27-06-1995 |
| | | US 5496872 A | 05-03-1996 |
| US 5665383 A | 09-09-1997 | US 5498421 A | 12-03-1996 |
| | | US 5439686 A | 08-08-1995 |
| | | US 5362478 A | 08-11-1994 |
| | | US 5635207 A | 03-06-1997 |
| | | US 5650156 A | 22-07-1997 |
| | | US 5639473 A | 17-06-1997 |
| | | US 5665382 A | 09-09-1997 |
| | | AU 673057 B | 24-10-1996 |
| | | AU 6249094 A | 14-09-1994 |
| | | BR 9405798 A | 12-12-1995 |
| | | CA 2155947 A | 01-09-1994 |
| | | CN 1118136 A | 06-03-1996 |
| | | EP 0693924 A | 31-01-1996 |
| | | JP 8507075 T | 30-07-1996 |
| | | NO 953278 A | 13-10-1995 |
| | | NZ 262679 A | 22-08-1997 |
| | | WO 9418954 A | 01-09-1996 |
| | | US 5560933 A | 01-10-1996 |
| | | US 5916596 A | 29-06-1999 |
| | | US 5997904 A | 07-12-1999 |
| | | US 5508021 A | 16-04-1996 |
| | | US 5505932 A | 09-04-1996 |
| | | US 5512268 A | 30-04-1996 |



onales Aktenzeichen PCT/AT 99/00265

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K47/34

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \qquad A61K$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---|--------------------------------|
| X | EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 18. August 1993 (1993-08-18) Seite 2, Zeile 1-14 Seite 5, Zeile 33,34 Seite 6, Zeile 5-12 | 1,2,4,5, 10,12, 19-23,27 |
| x | Seite 6, Zeile 40-46 Seite 7, Zeile 58 -Seite 8, Zeile 7; Beispiele 8-10,12,15 EP 0 635 276 A (IMEDEX) 25. Januar 1995 (1995-01-25) | 1,2,4,5, 8-10,12, |
| | Seite 3, Zeile 2-42 Seite 4, Zeile 14-49 | 13,17,24 |

| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie | | |
|--|---|--|--|
| * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : | "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum | | |
| "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist | Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der | | |
| "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist | Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf | | |
| "L" Veröftentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbaricht genannten Veröffentlichen. | | | |
| "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategonie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist. "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist | | |
| Daturn des Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts | | |
| 4. Februar 2000 | 11/02/2000 | | |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde | Bevollmächtigter Bediensteter | | |
| Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, | 51 D | | |
| Fax: (+31–70) 340–3016 | Engl, B | | |

1



Inte onales Aktenzeichen
PCT/AT 99/00265

| | | PCI/AI 9 | J/ 00203 | | |
|-----------|--|------------|---------------------|--|--|
| | (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN ategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. | | | | |
| Rategorie | bezaichnung der Veronendichung, sowalt errorderlich unter Angabe der im Betracht kommen | Qeri Telle | Bett. Anspidentivi. | | |
| Α | US 5 665 383 A (SOON-SHIONG PATRICK ET AL) 9. September 1997 (1997-09-09) Spalte 8, Zeile 42-50 | | 1-26 | | |
| A | LUESSEN H L ET AL: "MUCOADHESIVE POLYMERS IN PERORAL PEPTIDE DRUG DELIVERY. IV. POLYCARBOPHIL AND CHITOSAN ARE POTENT ENHANCERS OF PEPTIDE TRANSPORT ACROSS INTESTINAL MUCOSAE IN VITRO.RS OF PEPTIDE" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, Bd. 45, Nr. 1, 3. März 1997 (1997-03-03), Seiten 15-23, XP000640521 ISSN: 0168-3659 das ganze Dokument | | 1-26 | | |
| Α | TOBYN M J ET AL: "FACTORS AFFECTING IN VITRO GASTRIC MUCOADHESION II. PHYSICAL PROPERTIES OF POLYMERS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, Bd. 42, Nr. 1, 1. Januar 1996 (1996-01-01), Seiten 56-61, XP000555023 ISSN: 0939-6411 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | | 1-26 | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | · | | | | |
| | | | | | |

1

INTERNATIONALER



Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen PCT/AT 99/00265

| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume | nt | Datum der Veröffentlichung | N | litglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
|--|----|-------------------------------|--------|-----------------------------------|-------------------------------|
| EP 0556110 | Α | 18-08-1993 | FR | 2687071 A | 13-08-1993 |
| | | | DE | 69310229 D | 05-06-1997 |
| | | | DE | 69310229 T | 11-09-1997 |
| | | | ES | 2103441 T | 16-09-1997 |
| | | | GR | 3024283 T | 31-10-1997 |
| | | | JP | 6001724 A | 11-01-1994 |
| EP 0635276 | Α | 25-01-1995 | FR | 2707878 A | 27-01-1995 |
| | | | AU | 6757994 A | 02-02-1995 |
| | | | BR | 9402861 A | 04-04-1995 |
| | | | CA | 2128463 A | 22-01-1995 |
| | | | JP | 7163650 A | 27-06-1995 |
| | | | US | 5496872 A | 05-03-1996 |
| US 5665383 | Α | 09-09-1997 | US | 5498421 A | 12-03-1996 |
| | | | US | 5439686 A | 08-08-1995 |
| | | | US | 5362478 A | 08-11-1994 |
| | | | US | 5635207 A | 03-06-1997 |
| | | | US | 5650156 A | 22-07-1997 |
| | | | US | 5639473 A | 17-06-1997 |
| | | | US | 5665382 A | 09-09-1997 |
| | | | AU | 673057 B | 24-10-1996 |
| | | | AU | 6249094 A | 14-09-1994 |
| | | | BR | 9405798 A | 12-12-1995 |
| | | | CA | 2155947 A | 01-09-1994 |
| | | | CN | 1118136 A | 06-03-1996 |
| | | | EP | 0693924 A | 31-01-1996 |
| | | | JP | 8507075 T | 30-07-1996 |
| | | | NO | 953278 A | 13-10-1995 |
| | | | NZ | 262679 A | 22 - 08-1997 |
| | | | WO | 9418954 A | 01-09-1996 |
| | | | US | 5560933 A | 01-10-1996 |
| | | | US | 5916596 A | 29-06-1999 |
| | | | US | 5997904 A | 07-12-1999 |
| | | | US | 5508021 A | 16-04-1996 |
| | | | US | 5505932 A | 09-04-1996 |
| | | | US | 5512268 A | 30-04-1996 |

| | ma com | | |
|------|--------|-----|------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 250 |
| | | | |
| | | | z: |
| | | | * . |
| | | | • |
| | | | * |
| | | | |
| | | | ₹ |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | 345 | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| i | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | • |
| | | | r (S |
| | | | 1** |
| | | | |
| | | | |
| | | | ·•` |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| · f. | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| , | | | |
| | | | |
| de | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

AT PATENTSCHRIFT

¹ Nr.

- Patentinhaber: Univ Doz. Dr. Bernkop-Schnürch Andreas | Univ Doz. pr. Christophg. 6/11, A-1050 Wien
- Gegenstand:

 Verfahren zur Verbesserung der Mucoadhäsion von Polymeren sowie deren Herstellung und Verwendung
- 61) Zusatz zu Patent Nr.
- (f) Umwandlung aus GM
- @ Ausscheidung aus:
- 22 21 Angemeldet am: H. November 1998 1998 11 04 1828 | 98
- 33 32 31 Unionspriorität:
 - 42 Beginn der Patentdauer: 15. Juni 1999

Längste mögliche Dauer:

45 Ausgegeben am:

Univ. Doz. Dr. Bernkop-Schnürch Andreas Univ. Doz. pr.

2 Erfinder:

Christophg.6/11, A 1050 Wien

- Abhängigkeit:
- Entgegenhaltungen, die für die Beurteilung der Patentierbarkeit in Betracht gezogen wurden:

US 5646239 A

us 5496872+

us 5412076#

WO 96/06880 A1

WO 94113731 +1

Univ.Doz.Dr.Mag.pharm

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

| KECEIVE |
|---------|
| |

| Applicant's or agent's file reference R 36084 | FOR FURTHER ACT | AN - | ication of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416) | | |
|---|--|--|--|--|--|
| International application No. | International filing date (| · | Priority date (day/month/year) | | |
| PCT/AT99/00265 04 November 1999 (04.11.99) 04 November 1998 (04.11.9 | | | | | |
| International Patent Classification (IPC) or n A61K 47/34 | ational classification and I | PC | | | |
| Applicant | BERNKOP-SCHNÜ | RCH, Andreas | | | |
| This international preliminary exa Authority and is transmitted to the a | mination report has been pplicant according to Artic | prepared by this le 36. | s International Preliminary Examining | | |
| 2. This REPORT consists of a total of | 4 sheets, in | cluding this cover | sheet. | | |
| This report is also accompatibeen amended and are the beginning to the beginning of the control | asis for this report and/or s a 607 of the Administrative | heets containing Instructions unde | otion, claims and/or drawings which have rectifications made before this Authority r the PCT). | | |
| i nese annexes consist of a | otal ofshe | | | | |
| 3. This report contains indications rela | ting to the following items | | | | |
| I Basis of the report | * | | | | |
| II Priority | | | | | |
| III Non-establishmen | t of opinion with regard to | novelty, inventive | step and industrial applicability | | |
| IV Lack of unity of it | IV Lack of unity of invention | | | | |
| V Reasoned stateme citations and explanations | nt under Article 35(2) with anations supporting such st | regard to novelty atement | , inventive step or industrial applicability; | | |
| VI Certain document | s cited | | | | |
| VII Certain defects in | the international application | n | | | |
| VIII Certain observation | ons on the international app | lication | | | |
| | • | ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, | | | |
| Date of submission of the demand | Г | ate of completion | of this report | | |
| 24 May 2000 (24.05 | .00) | 28 N | fovember 2000 (28.11.2000) | | |
| Name and mailing address of the IPEA/EP | A | uthorized officer | | | |

Telephone No.

Facsimile No.

International application No.

PCT/AT99/00265

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

| I. Basis of th | e report | | |
|----------------|---|--|--|
| 1. This repor | t has been drawn o le 14 are referred to | n the basis of (Replacement sheets in this report as "originally filed" | which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.): |
| | the international | application as originally filed. | |
| \boxtimes | the description, | pages1-13 | , as originally filed, |
| | | pages | |
| 1 | | | , filed with the letter of, |
| | | pages | , filed with the letter of |
| | the claims, | Nos. 1-27 | , as originally filed, |
| | , | | , as amended under Article 19, |
| | | Nos. | |
| | - | | , filed with the letter of, |
| | | Nos. | , filed with the letter of |
| | the drawings, | sheets/fig1/7-7/7 | , as originally filed, |
| | me diawings, | sheets/fig | |
| ÷ | | | , filed with the letter of, |
| ļ | | | , filed with the letter of |
| 2 The amen | dments have result | ed in the cancellation of: | |
| | - | pages | |
| | the claims, | Nos | |
| - | - - | sheets/fig | |
| | the drawings, | sheets/fig | |
| 3. Th | is report has been e | stablished as if (some of) the an | nendments had not been made, since they have been considered e Supplemental Box (Rule 70.2(c)). |
| | 50 00, 0 | | • |
| 4. Additions | al observations, if n | ecessary: | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| į | | | |
| | | | |
| ļ | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

| hational | application No. |
|----------|-----------------|
| PCT/AT | 99/00265 |

| v. | Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; |
|----|--|
| | citations and explanations supporting such statement |

| 1. Statement | | | |
|-------------------------------|--------|------|-------|
| Novelty (N) | Claims | 1-27 | YES |
| | Claims | | NO |
| Inventive step (IS) | Claims | 1-27 | YES |
| | Claims | | NO NO |
| Industrial applicability (IA) | Claims | 1-27 | YES |
| | Claims | | NO NO |

2. Citations and explanations

This report makes reference to the following international search report citations:

D1: EP-A-0 556 110

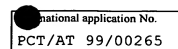
D2: EP-A-0 635 276

The following article (hereinafter referred to as document D3) was also consulted: Graham Hunt et al., "Mucoadhesive polymers in drug delivery systems" in "Drug delivery systems: Fundamentals and Techniques", Weinheim, New York, VCH (1987), pages 180-199.

D1 describes substrate materials for external application of therapeutic and cosmetic active substances, consisting of a particulate polymer, which can be an acrylate, a cellulose derivative or a crosslinked polysiloxane, and a biocompatible polymer associated therewith, which may contain thiol groups to improve protein affinity (see page 3, line 14). D2 describes bioadhesive oligomers containing thiol groups (including non-terminal thiol groups). D3 describes, inter alia, the requirements for mucoadhesive polymers (page 185, second paragraph from the bottom).

The mucoadhesives claimed in the present application differ

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



from the polymers according to D1 because the latter do not contain any terminal thiol groups. The difference between the present application and D2 is that D2 describes oligomers, not polymers. The claimed invention can therefore be considered novel (PCT Article 33(2)).

The stipulation that the structure comprise no more than 10 different monomers and that the thiol group is non-terminal is not suggested by the prior art. The claimed invention can therefore be considered inventive (PCT Article 33(3)).

The invention is clearly industrially applicable (PCT Article 33(4)).

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
C 7 A61K47/34 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 1,2,4,5, 18 August 1993 (1993-08-18) 10,12, 19-23,27 page 2, line 1-14 page 5, line 33,34 page 6, line 5-12 page 6, line 40-46 page 7, line 58 -page 8, line 7; examples 8-10, 12, 15 X EP 0 635 276 A (IMEDEX) 1,2,4,5, 25 January 1995 (1995-01-25) 8-10.12. 13, 17, 24 page 3, line 2-42 page 4, line 14-49 X Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or Other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 4 February 2000 11/02/2000 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Engl, B

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nformann on patent family members

Int. Phal Application No PCT/AT 99/00265

| Patent document cited in search report | Publication date | • 7 | Patent family member(s) | Publication date |
|--|------------------|-----|-------------------------|------------------|
| EP 0556110 A | 18-08-1993 | FR | 2687071 A | 13-08-1993 |
| | | DE | 69310229 D | 05-06-1997 |
| | | DE | 69310229 T | 11-09-1997 |
| | , | ES | 2103441 T | 16-09-1997 |
| | | GR | 3024283 T | 31-10-1997 |
| | <u> </u> | JP | 6001724 A | 11-01-1994 |
| EP 0635276 A | 25-01-1995 | FR | 2707878 A | 27-01-1995 |
| | • | AU | 6757994 A | 02-02-1995 |
| • | | BR | 9402861 A | 04-04-1995 |
| | | CA | 2128463 A | 22-01-1995 |
| | | JP | 7163650 A | 27-06-1995 |
| | | US | 5496872 A | 05-03-1996 |
| US 5665383 A | 09-09-1997 | US | 5498421 A | 12-03-1996 |
| | | US | 5439686 A | 08-08-1995 |
| - | | US | 5362478 A | 08-11-1994 |
| | | US | 5635207 A | 03-06-1997 |
| • • | | บร | 5650156 A | 22-07-1997 |
| | | US | 5639473 A | 17-06-1997 |
| | | บร | 5665382 A | 09-09-1997 |
| | • | AU | 673057 B | 24-10-1996 |
| | | AU | 6249094 A | 14-09-1994 |
| • | | BR | 9405798 A | 12-12-1995 |
| • | | CA | 2155947 A | 01-09-1994 |
| | • | CN | 1118136 A | 06-03-1996 |
| | | EP | 0693924 A | 31-01-1996 |
| | | JP. | 8507075 T | 30-07-1996 |
| | ·- | NO | 953278 A | 13-10-1995 |
| | | NZ | 262679 A | 22-08-1997 |
| | | WO | 9418954 A | 01-09-1996 |
| | | US | 5560933 A | 01-10-1996 |
| | | US | 5916596 A | 29-06-1999 |
| | • | US | 5997904 A | 07-12-1999 |
| | | US | 5508021 A | 16-04-1996 |
| | | US | 5505932 A | 09-04-1996 |
| | | US | 5512268 A | 30-04-1996 |

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 A61K47/34

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 **A61K**

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erlorderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---|----------------------------------|
| X | EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 18. August 1993 (1993-08-18) Seite 2, Zeile 1-14 Seite 5, Zeile 33,34 Seite 6, Zeile 5-12 Seite 6, Zeile 40-46 Seite 7, Zeile 58 -Seite 8, Zeile 7; Beispiele 8-10,12,15 | 1,2,4,5, 10,12, 19-23,27 |
| X | EP 0 635 276 A (IMEDEX) 25. Januar 1995 (1995-01-25) Seite 3, Zeile 2-42 Seite 4, Zeile 14-49 -/ | 1,2,4,5, 8-10,12, 13,17,24 |

Siehe Anhang Patentfamilie X

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden " soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen be zieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

4. Februar 2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

11/02/2000

Bevollmächtigter Bediensteter

Engl, B

1

INTERNATIONALL ECHERCHENBERICHT

Interpretation of the policy o

| | ZUNG) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | |
|------------|--|--------------------|
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| A | US 5 665 383 A (SOON-SHIONG PATRICK ET AL) 9. September 1997 (1997-09-09) Spalte 8, Zeile 42-50 | 1-26 |
| Α . | LUESSEN H L ET AL: "MUCOADHESIVE POLYMERS IN PERORAL PEPTIDE DRUG DELIVERY. IV. POLYCARBOPHIL AND CHITOSAN ARE POTENT ENHANCERS OF PEPTIDE TRANSPORT ACROSS INTESTINAL MUCOSAE IN VITRO.RS OF PEPTIDE" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, Bd. 45, Nr. 1, 3. März 1997 (1997-03-03), Seiten 15-23, XP000640521 ISSN: 0168-3659 das ganze Dokument | 1-26 |
| | TOBYN M J ET AL: "FACTORS AFFECTING IN VITRO GASTRIC MUCOADHESION II. PHYSICAL PROPERTIES OF POLYMERS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, Bd. 42, Nr. 1, 1. Januar 1996 (1996-01-01), Seiten 56-61, XP000555023 ISSN: 0939-6411 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | 1-26 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| - | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | • | |
| | | |
| | <u>-</u> | |
| | | |
| | | , |
| | • | |
| | | · · |

INTERNATIONALER(

CHERCHENBERICHT

Inter ales Aktenzeichen

Angaben zu Veröffentlichur ven. die zur selben Patentlamilie gehören

PCT/AT 99/00265

| | echerchenberic rtes Patentdoku | | Datum der Veröffentlichung | | litglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
|----|-----------------------------------|----------|-------------------------------|-------|-----------------------------------|-------------------------------|
| ΕP | 0556110 | Α | 18-08-1993 | FR | 2687071 A | 13-08-1993 |
| | | | | DE | 69310229 D | 05-06-1997 |
| | | | · | DE - | 69310229 T | 11-09-1997 |
| | | | | ES | 2103441 T | 16-09-1997 |
| | | | | GR | 3024283 T | 31-10-1997 |
| | | | | JP | 6001724 A | 11-01-1994 |
| EΡ | 0635276 | Α | 25-01-1995 | FR | 2707878 A | 27-01-1995 |
| | | ÷. * * * | | . AU | 6757994 A | 02-02-1995 |
| | | • • | | BR | 9402861 A | 04-04-1995 |
| | | | · | CÄ | 2128463 A | 22-01-1995 |
| | | • | | JP | 7163650 A | 27-06-1995 |
| | | | | US | 5496872 A | 05-03-1996 |
| US | 5665383 | Α | 09-09-1997 | US | 5498421 A | 12-03-1996 |
| | | | | US | 5439686 A | 08-08-1995 |
| | | | | US | 5362478 A | 08-11-1994 |
| | | | | US | 5635207 A | 03-06-1997 |
| | | | • | US | 5650156 A | 22-07-1997 |
| | | | | U\$ - | 5639473 A | 17-06-1997 |
| | | | | US | 5665382 A | 09-09-1997 |
| | | | | AU | .673057 B | 24-10-1996 |
| | | | | AU | 6249094 A | 14-09-1994 |
| | | | | BR | 9405798 A | 12-12-1995 |
| | • | | | CA | 2155947 A | 01-09-1994 |
| | | | | CN | 1118136 A | 06-03-1996 |
| | | | | ΕP | 0693924 A | 31-01-1996 |
| | | | | JP | 8507075 T | 30-07-1996 |
| | | | | NO | 953278 A | 13-10-1995 |
| | | | | NZ | 262679 A | 22-08-1997 |
| | | • | • | WO | 9418954 A | 01-09-1996 |
| | | | | US | 5560933 A | 01-10-1996 |
| | | | | US | 5916596 A | 29-06-1999 |
| | | | | บร | 5997904 A | 07-12-1999 |
| | | | | US | 5508021 A | 16-04-1996 |
| | | | | US | 5505932 A | 09-04-1996 |
| | | | | US | 5512268 A | 30-04-1996 |

M.H

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

| Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5 Internationales Aktenzeichen PCT/AT 99/00265 Anmelder BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. Darüber hinaus liegt ihm jeweils eine Kopie der in diesem Bericht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei. |
|--|
| PCT/AT 99/00265 Anmelder BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. |
| PCT/AT 99/00265 04/11/1999 04/11/1998 Anmelder BERNKOP-SCHNÜRCH, Andreas Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. |
| Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. |
| Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. |
| Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. |
| Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt. Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. |
| |
| Darüber hinaus liegt ihm jeweils eine Kopie der in diesem Bericht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei |
| , |
| Grundlage des Berichts |
| Hinsichtlich der Sprache ist die internationale Recherche auf der Grundlage der internationalen Anmeldung in der Sprache durchgeführt worden, in der sie eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. |
| Die internationale Recherche ist auf der Grundlage einer bei der Behörde eingereichten Übersetzung der internationalen Anmeldung (Regel 23.1 b)) durchgeführt worden. |
| b. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale Recherche auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das |
| in der internationalen Anmeldung in Schriflicher Form enthalten ist. |
| zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. |
| bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. |
| bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. |
| Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. |
| Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt. |
| 2. Bestimmte Ansprüche haben sich als nicht recherchierbar erwiesen (siehe Feld I). |
| 3. Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung (siehe Feld II). |
| 4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfindung |
| X wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt. |
| wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt: |
| |
| 5. Hinsichtlich der Zusammenfassung |
| |
| wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt. wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen. |
| 6. Folgende Abbildung der Zelchnungen ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen: Abb. Nr. |
| wie vom Anmelder vorgeschlagen X keine der Abb. |
| weil der Anmelder selbst keine Abbildung vorgeschlagen hat. |
| weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet. |



a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 A61K47/34

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---|----------------------------------|
| X | EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 18. August 1993 (1993-08-18) Seite 2, Zeile 1-14 | 1,2,4,5, 10,12, 19-23,27 |
| | Seite 5, Zeile 33,34 Seite 6, Zeile 5-12 Seite 6, Zeile 40-46 Seite 7, Zeile 58 -Seite 8, Zeile 7; Beispiele 8-10,12,15 | |
| (| EP 0 635 276 A (IMEDEX) 25. Januar 1995 (1995-01-25) Seite 3, Zeile 2-42 Seite 4, Zeile 14-49 | 1,2,4,5, 8-10,12, 13,17,24 |
| | -/ | |

| X | Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen |
|---|---|
| | |

- Siehe Anhang Patentfamilie
- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdaturn einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 4. Februar 2000 11/02/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

Engl, B



| C.(Fortsetz | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | |
|-------------|--|--------------------|
| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| Α | US 5 665 383 A (SOON-SHIONG PATRICK ET AL) 9. September 1997 (1997-09-09) Spalte 8, Zeile 42-50 | 1-26 |
| A | LUESSEN H L ET AL: "MUCOADHESIVE POLYMERS IN PERORAL PEPTIDE DRUG DELIVERY. IV. POLYCARBOPHIL AND CHITOSAN ARE POTENT ENHANCERS OF PEPTIDE TRANSPORT ACROSS INTESTINAL MUCOSAE IN VITRO.RS OF PEPTIDE" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, Bd. 45, Nr. 1, 3. März 1997 (1997-03-03), Seiten 15-23, XP000640521 ISSN: 0168-3659 das ganze Dokument | 1-26 |
| A | TOBYN M J ET AL: "FACTORS AFFECTING IN VITRO GASTRIC MUCOADHESION II. PHYSICAL PROPERTIES OF POLYMERS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, Bd. 42, Nr. 1, 1. Januar 1996 (1996-01-01), Seiten 56-61, XP000555023 ISSN: 0939-6411 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | 1-26 |
| | | |
| | | |
| | | |
| - | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

INTERMITIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

| | _ | | |
|---|------|-------|----------------|
| i | In | nonal | Application No |
| | PCT/ | ΆΤ | 99/00265 |

| Patent document cited in search repor | t | Publication date | | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---|------------------|----------|----------------------------|------------------|
| EP 0556110 | Α | 18-08-1993 | FR | 2687071 A | 13-08-1993 |
| | | | DE | 69310229 D | 05-06-1997 |
| | | | DE | 69310229 T | 11-09-1997 |
| | | | ES | 2103441 T | 16-09-1997 |
| | | | GR | 3024283 T | 31-10-1997 |
| | | | JP | 6001724 A | 11-01-1994 |
| EP 0635276 | Α | 25-01-1995 | FR | 2707878 A | 27-01-1995 |
| | | | AU | 6757994 A | 02-02-1995 |
| | | | BR | 9402861 A | 04-04-1995 |
| | | | CA | 2128463 A | 22-01-1995 |
| | | | JP | 7163650 A | 27-06-1995 |
| | | | US | 5496872 A | 05-03-1996 |
| US 5665383 | Α | 09-09-1997 | US | 5498421 A | 12-03-1996 |
| | | | US | 5439686 A | 08-08-1995 |
| | | | US | 5362478 A | 08-11-1994 |
| | | | US | 5635207 A | 03-06-1997 |
| | | | US | 5650156 A | 22-07-1997 |
| | | | US | 5639473 A | 17-06-1997 |
| | | | US | 5665382 A | 09-09-1997 |
| | | | AU | 673057 B | 24-10-1996 |
| | | | AU | 6249094 A | 14-09-1994 |
| | | | BR | 9405798 A | 12-12-1995 |
| | | | CA | 2155947 A | 01-09-1994 |
| | | | CN | 1118136 A | 06-03-1996 |
| | | | EP | 0693924 A | 31-01-1996 |
| | | | JP | 8507075 T | 30-07-1996 |
| | | | NO NZ | 953278 A | 13-10-1995 |
| • | | | NZ | 262679 A | 22-08-1997 |
| | | | WO | 9418954 A | 01-09-1996 |
| | | | US | 5560933 A | 01-10-1996 |
| • | | | US | 5916596 A | 29-06-1999 |
| •• | | | US US | 5997904 A | 07-12-1999 |
| | | | US US | 5508021 A | 16-04-1996 |
| | | | US | 5505932 A | 09-04-1996 |
| | | | 02 | 5512268 A | 30-04-1996 |

PCT WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/25823 A61K 47/34 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 11. Mai 2000 (11.05.00)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT99/00265

(22) Internationales Anmeldedatum: 4. November 1999 (04.11.99)

(30) Prioritätsdaten:

A 1828/98

4. November 1998 (04.11.98) AΤ

(71)(72) Anmelder und Erfinder: BERNKOP-SCHNÜRCH. Andreas [AT/AT]; Christophgasse 6/11, A-1050 Wien (AT).

(74) Anwälte: SONN, Helmut usw.; Riemergasse 14, A-1010 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP. KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: MUCO-ADHESIVE POLYMERS, USE THEREOF AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(54) Bezeichnung: MUCOADHÄSIVE POLYMERE, DEREN VERWENDUNG SOWIE DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN

(57) Abstract

The present invention relates to muco-adhesive polymers that include no more than 10 different monomers and at least one thiol group not located at an end. This invention also relates to drugs containing these polymers.

(57) Zusammenfassung

Beschrieben werden mucoadhäsive Polymere, die aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut sind und mindestens eine nicht endständige Thiol-Gruppe aufweisen, sowie Arzneimittel enthaltend diese Polymere.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AL | Albanien | ES | Spanien | LS | Lesotho | SI | Slowenien |
|-----|------------------------------|----|-----------------------------|------|-----------------------------|----|------------------------|
| AM | Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SK | Slowakei |
| ΑT | Österreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| ΑU | Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| AZ | Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| BA | Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | Togo |
| BB | Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | TJ | Tadschikistan |
| BE | Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| BF: | Burkina Faso | GR | Griechenland | | Republik Mazedonien | TR | Türkei |
| BG | Bulgarien | HU | Ungarn | ML | Mali | TT | Trinidad und Tobago |
| ВJ | Benin | IE | Irland | MN | Mongolei | UA | Ukraine |
| BR | Brasilien | IL | Israel | MR | Mauretanien | UG | Uganda |
| BY | Belarus | IS | Island | MW | Malawi | US | Vereinigte Staaten von |
| CA | Kanada | IT | Italien | MX | Mexiko | | Amerika |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan | - NE | Niger | UZ | Usbekistan |
| CG | Kongo | KE | Kenia | NL | Niederlande | VN | Vietnam |
| СН | Schweiz | KG | Kirgisistan | NO | Norwegen | YU | Jugoslawien |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neusceland | zw | Zimbabwe |
| CM | Kamerun | | Korea | PL | Polen | | |
| CN | China | KR | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| CU | Kuba | KZ | Kasachstan | RO | Rumänien | | |
| CZ | Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Föderation | | |
| DE | Deutschland | Li | Liechtenstein | SĐ | Sudan | | |
| DK | Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| EE | Estland | LR | Liberia | SG | Singapur | | |

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

Mucoadhäsive Polymere, deren Verwendung sowie deren Herstellungsverfahren

Die Erfindung betrifft mucoadhäsive Polymere, Arzneimittel umfassend derartige Polymere sowie Verwendungen von mucoadhäsiven Polymeren.

Seit der Einführung des Konzepts der Bioadhäsion in der pharmazeutischen Literatur wurden viele Versuche im universitären als auch im industriellen Bereich unternommen, um die bioadhäsiven Eigenschaften von verschiedenen Polymeren zu verbessern. Diese Versuche umfassten die Neutralisierung von ionogenen Polymeren (Tobyn et al., Eur.J.Pharm.Biopharm. 42 (1996) 56-61), die Fällung von Polymeren in organischen Lösungsmitteln und deren Lufttrocknung anstelle von Lyophilisierung (Bernkop-Schnürch et al., Int.J.Pharm. 165 (1998) 217-225), Entwicklung von Polymer-Lektin Konjugaten (Naisbett et al., Int.J.Pharm. 107 (1994) 223-230) sowie Konjugate aus Polymeren und bakteriellem Adhesin (Bernkop-Schnürch et al., J.Pharm.Sci. 3 (1995) 293-299).

Diese beschriebenen Systeme basieren alle auf der Bildung von nicht-kovalenten Bindungen, wie z.B. Wasserstoffbrücken oder ionische Wechselwirkungen, mit welchen nur eine schwache Bindung ermöglicht wird, die in vielen Fällen für eine zufriedenstellende Lokalisierung des Wirkstoff-Abgabe-Systems an einem bestimmten Zielort nicht ausreicht.

Jene Mucus-Schicht, die GI-Epithelien überzieht, besteht hauptsächlich aus Mucus-Glycoproteinen, die einen zentralen Bereich mit vielen O-verknüpften Oligosaccharidketten und zwei flankierende cysteinreiche Subdomänen auf jeder Seite aufweisen. Diese cysteinreichen Subdomänen enthalten über 10% Cys in deren Primärstruktur, welche bei der Verknüpfung von Mucinmonomeren zu Oligomeren über Disulfidbrücken eingebunden sind. Damit wird ein dreidimensionales Netzwerk der Mucusgelschicht aufgebaut.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht im Zur-Verfügung-Stellen von verbesserten mucoadhäsiven Polymeren, mit welchen eine zielgerichtete Einbringung von Wirkstoff in Mucus-Schichten ermöglicht wird, wobei eine stabile Präsenz am Zielort ermöglicht werden soll. Mit der Erfindung soll ein wirksames und effizientes Wirkstoff-Abgabe-System ermöglicht werden, mit welchem eine verbesserte und damit auch verlängerte Anhaftung von Arzneimittel an Schleimhäuten erzielt werden kann.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch ein mucoadhäsives Polymer gelöst, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut ist und mindestens eine nicht endständige Thiol-Gruppe aufweist. Mit der gezielten Einführung von Thiol-Gruppen in Polymeren mit bekannter mucoadhäsiver Eigenschaft oder mit der Schaffung völlig neuer Thiol-hältiger Polymere wird die spezifische Struktur von Mucus-Schichten in spezifischer Weise ausgenutzt: Es war bekannt, dass die mucolytische Aktivität von Thiolen, wie beispielsweise N-Acetylcystein, auf Disulfidaustauschreaktionen zwischen Glycoproteinen im Mucus und dem mucolytischen Wirkstoff basiert. Aufgrund derartiger Austauschreaktionen werden sowohl intra- als auch intermolekulare Disulfidbrücken in der Glycoproteinstruktur des Mucus gespalten, wodurch die Mucus-Schicht aufgelöst wird. Basierend auf dieser Beobachtung, wonach ein mucolytisches Mittel kovalent an Glycoproteine im Mucus gebunden wird, wurde erfindungsgemäß die Hypothese aufgestellt, dass andere Thiol-hältige Verbindungen, insbesondere Polymere mit Thiol-Gruppen, ebenfalls kovalent an eine Mucus-Schicht gebunden werden könnten. Überraschenderweise hat sich herausgestellt, dass diese Hypothese nicht nur voll zutrifft sondern auch so spezifisch wirkt, dass damit ein effizientes Wirkstoff-Abgabe-System zur Verfügung gestellt werden kann. Insbesondere zeigt es sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere im Gegensatz zu den mucolytischen Thiolen keine maßgebliche mucolytische Aktivität aufweisen.

Es zeigte sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere in der Lage sind mit den cysteinreichen Subdomänen der Mucusglycoproteine reversible kovalente Bindungen einzugehen (vgl. Fig. 1), mit welchen eine stabile Lokalisierung der Polymere an bestimmten Schleimhäuten im Mucus ermöglicht wird.

Bevorzugterweise enthalten die erfindungsgemäßen Polymere mindestens 0,05 µmol, insbesondere mindestens 0,1 µmol kovalent gebundene Thiol-Gruppen pro g Polymer. Üblicherweise enthalten die erfindungsgemäßen Polymere 1-500 µmol Thiol-Gruppen pro g Polymer, insbesondere 10-100 µmol. Damit wird nicht nur eine effiziente Bindung an die Mucusglycoproteine ermöglicht sondern es werden die mucoadhäsiven Eigenschaften auch noch durch vorteilhafte Hydrationseffekte und interne Kohäsion verstärkt.

Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Polymere durch Thiolierung von Polymeren hergestellt für die eine mucoadhäsive Eigenschaft bereits bekannt ist. Dabei wird diese mucoadhäsive Eigenschaft entscheidend verstärkt und verbessert. Bevorzugt wird das erfindungsgemäße Polymer daher ausgewählt aus thioliertem Polycarbophil (einem Copolymer aus Acrylsäure und Divinylglykol), thioliertem Chitosan, thiolierter Natrium-Carboxymethylzellulose, thioliertem Natrium-Alginat, thiolierter Natrium-Hydroxypropylzellulose, thiolierte Hyaluronsäure und thioliertem Pektin. Für die unthiolierten Basispolymere ist die mucoadhäsive Eigenschaft beispielsweise in Smart et al. (J.Pharm.Pharmacol. 36 (1984) 295-299) beschrieben.

Selbstverständlich sind auch die thiolierten Derivate der oben genannten Polymere bevorzugt. Beispiele für derartige Derivate umfassen Derivate, die durch Autocrosslinking, Einführung von funktionellen Gruppen, Anbindung von Komplexbildnern (wie z.B. EDTA), Kopplung von Enzyminhibitoren, etc., erhalten werden, insbesondere bei Polymeren mit negativ geladenen Gruppen, z.B. COO-Gruppen.

Die Thiolierung kann erfindungsgemäß durch alle möglichen chemischen Reaktionen vorgenommen werden, mit welchen Thiol-Gruppen an Polymere, insbesondere an wasserlösliche Polymere, gebunden werden. Aus wirtschaftlichen Gründen bietet sich für die Thiolierung die Verwendung von Cystein-Gruppen an, da diese leicht und preisgünsig zu erhalten sind. Cystein-Gruppen können vorzugsweise über eine Amidbindung an das Polymer gebunden werden.

Ē.

Andererseits kann das erfindungsgemäße Polymer auch dadurch hergestellt werden, dass im Zuge der Herstellung des Polymers mindestens ein Monomer mit Thiol-Gruppen (co-)polymerisiert wird, das im Polymer freie Thiol-Gruppen aufweist d.h. die Thiol-Gruppen nicht in der Polymerisierungsreaktion direkt umgesetzt wird. Ein derartiges Polymer, das mindestens ein Monomer enthält, das im Polymer freie Thiol-Gruppen aufweist, ist erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt.

Bevorzugte erfindungsgemäße Polymere zeichnen sich auch durch eine Bindungskapazität an Darm-Mucosa aus, die gemessen als Gesamt-Adhäsions-Arbeit (total work of adhesion; TWA) größer als 120 µJ ist, insbesondere größer als 150 µJ (bei pH-Wert 7). Ein zur Messung dieser TWA geeignetes System wird in den Beispielen beschrieben.

Bevorzugterweise werden erfindungsgemäß Polymere eingesetzt, die eine im Vergleich zur TWA des nicht-thiolierten Polymers, erhöhte TWA aufweisen. Vorzugsweise beträgt die Erhöhung der TWA 50% oder mehr, insbesondere 100% oder mehr, gemessen am pH-Optimum der TWA des thiolierten Polymers.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung ein Arzneimittel, welches ein erfindungsgemäßes Polymer und zumindest einen Wirkstoff, der über Schleimhäute aufgenommen wird, umfasst. Da mit den erfindungsgemäßen Polymeren gezielt Wirkstoffe an Mucus-Schichten appliziert werden können, ist das erfindungsgemäße Arzneimittel allen bisher bekannten Wirkstoff-Abgabe-Systemen an Mucus-Schichten überlegen, sowohl was seine Spezifität als auch was seine generelle Einsetzbarkeit anbelangt.

Bevorzugterweise wird der Wirkstoff nicht-kovalent an das Polymer gebunden, wodurch die Verabreichung des Wirkstoffes am Zielort durch Diffusion ermöglicht wird. Die Art und Weise wie der Wirkstoff und das Polymer miteinander gemischt oder verknüpft werden ist nicht kritisch, Colyophilisierung ist dabei unter anderem genauso anwendbar wie Lufttrocknen, Gelieren, etc. Auch die Art der Endkonfektionierung des Arzneimittels ist nicht kritisch, bevorzugterweise wird es aber als Tablette, Zäpfchen, Pellet, Augen-, Nasen-, Ohrentropfen oder -gele, als Darreichungsform zur Inhalation oder in Form von Mikro(Nano-)partikel zur Verfügung gestellt.

Als Wirkstoffe kommen bevorzugterweise Wirkstoffe in Betracht, von denen bekannt ist, dass sie eine Wirkung über die Mucus-Schicht zeigen, insbesondere jene Wirkstoffe, die eine vergleichsweise kurze Eliminationshalbwertszeit z.B. unter 3 Stunden im Blut aufweisen. Durch eine verbesserte bzw. verlängerte Anhaftung von Wirkstoffabgabesystemen basierend auf erfindungsgemäßen thiolierten Polymeren, die zudem eine kontrollierte Wirkstofffreigabe über mehrere Stunden ermöglichen, kann die Einnahmefrequenz für solche Wirkstoffe drastisch reduziert werden.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform enthält das erfindungsgemäße Arzneimittel Wirkstoffe, die von Thiol-Gruppen ver-

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

stärkt werden, vorzugsweise Thiol-abhängige Enzyme, insbesondere Papain und Subtilisin.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung das erfindungsgemäße Polymer als Arzneimittel bzw. die Verwendung eines erfindungsgemäßen Polymers zur Herstellung eines Arzneimittels, insbesondere eines mucoadhäsiven Arzneimittels. Bevorzugterweise kann dieses Arzneimittel peroral verabreicht werden.

Die erfindungsgemäße Darreichungsform ermöglicht auch eine verzögerte Abgabe des Wirkstoffes, beispielsweise indem der Wirkstoff im Inneren einer Polymertablette zur Verfügung gestellt wird und die Verzögerung durch die Notwendigkeit des Durchtrittes des Wirkstoffes durch die Polymer-Hüllschicht eintritt. Hierbei spielt insbesondere das aufgrund der Thiol-Gruppen verbesserte Quellverhalten der erfindungsgemäßen Polymere eine wichtige Rolle.

Erfindungsgemäß erfolgt die Verabreichung des Arzneimittels in einer effizienten Dosis an Patienten, wobei die Dosis sich nach der im Stand der Technik für den jeweiligen Wirkstoff beschriebenen Dosierung richten kann. Dabei sind aber zwei Aspekte zu berücksichtigen: einerseits ist die erfindungsgemäße Verabreichungsform um einiges gezielter und effizienter als die bekannte Verabreichung (auf demselben Verabreichungsweg), andererseits kann durch die erfindungsgemäßen Polymere die Permeation von Wirkstoffen durch die Mucosa verstärkt werden.

Demgemäß betrifft eine bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung die Verwendung des erfindungsgemäßen Polymers zur Herstellung eines Mittels zur Verstärkung der Permeation von Wirkstoffen, insbesondere von hochmolekularen, hydrophilen Wirkstoffen, beispielsweise (Poly-)Peptid-Wirkstoffen, durch Mucosa, vorzugsweise durch die Darm-Mucosa.

Es zeigte sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere auch in der Lage sind bestimmte Ionen, insbesondere Zink-Ionen zu binden. Durch die Verabreichung des erfindungsgemäßen Polymers werden dabei am Ort der Adhäsion Zink-Ionen vom Polymer gebunden, wodurch Enzyme, insbesondere Enzyme, die Zink-Ionen abhängig sind, inhibiert werden. Eine Inhibierung von Enzymen kann auch durch direkte Bindung der Enzyme an das erfindungsgemäße Polymer erfolgen. Die vorliegende Erfindung betrifft daher auch die Verwendung des erfindungsgemäßen Polymers zur Herstellung eines

Mittels zur Inhibierung von Enzymen, insbesondere von Enzymen, die Zink-Ionen abhängig sind. Beispiele hierfür sind vor allem Zink-abhängige Enzyme im Verdauungstrakt, wie Carboxypeptidase A und B.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Polymere an nicht-mucosen Kontaktschichten, worin ebenfalls die verbesserten Haftungseigenschaften an biologischem (proteinhaltigen) Material ausgenützt wird. Dabei kommen insbesondere Anwendungen in der Viscochirurgie (intraokuläre chirurgische Eingriffe, Katarakt-Behandlung), intradermale Anwendungen (kosmetisch aber auch therapeutisch; z.B. Faltenglätttung oder Gewebeaugmentierung) aber auch intraartikuläre, insbesondere synariale, Anwendungen in Betracht.

Wie oben erwähnt ist die Herstellung der erfindungsgemäßen Polymere nicht kritisch, ein bevorzugtes Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polymere ist dadurch gekennzeichnet, dass Basispolymere, die aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut sind, wobei zumindest eines der nicht endständigen Monomere eine im Polymer freie endständige funktionelle Gruppe I aufweist, mit Thiol-hältigen Verbindungen, die zumindest eine weitere funktionelle Gruppe II aufweisen, umgesetzt werden, wobei die funktionellen Gruppen I und II bei dieser Umsetzung, gegebenenfalls unter Verwendung von Kopplungsreagenzien, eine kovalente Bindung miteinander eingehen.

Bevorzugterweise ist bei diesem Verfahren die funktionelle Gruppe I eine Carboxylgruppe und die funktionelle Gruppe II eine Aminogruppe, bevorzugterweise eine primäre Aminogruppe, wobei eine Amidbindung eingegangen wird. Bei der Umsetzung können vorzugsweise Kopplungsreagenzien, insbesondere Carbodiimide verwendet werden.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform wird als Thiolhältige Verbindung eine Mercaptoverbindung mit primärer Aminogruppe eingesetzt, vorzugsweise Cystein oder ein Cysteinderivat.

Die Umsetzung erfolgt bevorzugterweise bei einem pH-Wert zwischen 4 und 8, insbesondere bei 5,5 bis 6,5.

Das erfindungsgemäß hergestellte Polymer kann dabei auf einen bestimmten pH-Wert eingestellt werden, vorzugsweise auf einen pH-Wert zwischen 5 und 9, insbesondere von 6,5 bis 8,5.

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren zur Verbesserung der Mucoadhäsion von Polymeren, welches sich dadurch auszeichnet, dass seitenständige Thiol-Strukturen in diese Polymere eingebracht werden, wodurch es zur Ausbildung von Disulfidbrücken zwischen dem Polymer und der Mucus-Schicht kommt.

Die Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele und der Zeichnungsfiguren näher erläutert:

Es zeigen: Fig. 1 das Prinzip der kovalenten Bindung der erfindungsgemäßen Polymere an die Mucus-Schicht;

Fig. 2 die Disintegration von thiolierten Polymeren im Vergleich mit den unmodifizierten Polymeren;

Fig. 3 die Freisetzungsprofile von Rifampicin aus thiolierter und nicht-thiolierter CMC (Fig. 3A) und thioliertem und nicht-thioliertem PCP (Fig. 3B);

Fig. 4 die Permeationswirkung über Darm-Mucosa;

Fig. 5 die Vorrichtung zur Messung der mucoadhäsiven Eigenschaften;

Fig. 6 die Bindung von L-Cystein an thioliertem PCP.
Beispiel 1: Herstellung eines erfindungsgemäßen Polymers

10 g Polycarbophil (Noveon AA1; Firma BF Goodrich) werden portionsweise in 100 ml einer 4%igen (m/m) methanolischen NaOH. Lösung unter ständigem Rühren suspendiert. Das dabei entstehende Natriumsalz des Polymers wird abfiltriert und mit Methanol solange gewaschen bis das Filtrat einen neutralen pH-Wert aufweist. Im Anschluss daran wird das Polymer bei Raumtemperatur im Exsiccator getrocknet. Ein Gramm von neutralisiertem Polycarbophil wird in 250 ml demineralisiertem Wasser hydratisiert und die Carbonsäuregruppen des Polymers durch 1-Ethyl-3-(3dimethylaminopropyl)-Carbodiimid-Hydrochlorid, das in einer Endkonzentration von 50 mM zugesetzt wird, bei Raumtemperatur unter Rühren 45 Minuten lang voraktiviert. Um eine Oxidation des in der Folge zugesetzten L-Cysteins zu verhindern, wird der pH-Wert der Lösung mit 5 N HCl auf pH-Wert 4 eingestellt und mit N, 15 Minuten lang begast. Nach der Zugabe von 0,5 g L-Cystein wird der pH-Wert der Lösung gegebenenfalls auf pH-Wert 4-5 mit HCl bzw. NaOH nachjustiert und der Reaktionsansatz 3 Stunden bei Raumtemperatur unter N₂-Begasung gerührt. Das entstandende Polycarbophil-Cystein-Konjugat wird gegen eine wässrige 1 mM HCl und 2 µM EDTA Lösung, zwei Mal gegen das gleiche Dialysemedium jedoch zusätzlich 1% NaCl enthaltend und abschließend erschöpfend gegen 0,5 mM HCl bei 10°C unter Lichtausschluss dialysiert. Im Anschluss daran wird der pH-Wert des Konjugates mit 1 N NaOH auf pH-Wert 5 eingestellt. Das isolierte Konjugat wird bei -30°C gefriergetrocknet. Die Aufbewahrung erfolgt bei 4°C.

Es wurden verschiedene Polycarbophil-(PCP) Cystein-Konjugate hergestellt, welche die folgenden Thiol-Gruppenkonzentrationen (in μ mol/g Polymer) aufwiesen: PCP-Cyst 1:4: 142,2±38,0 μ mol/g Polymer; PCP-Cyst 1:2: 12,4±2,3; PCP-Cyst 2:1: 5,3±2,4; PCP-Cyst 4:1: 3,2±2,0; PCP-Cyst 8:1: 2,9±1,4; PCP-Cyst 16:1: 0,6±0,7; PCP-Cyst 32:1: 0,3±0,5; Kontrolle: (PCP+Cyst ohne Reaktion): 0,00±0,00 (dadurch zeigte sich die Effizienz der Reinigung).

Speziell die PCP-Cyst Konjugate 1:2 und 1:4 zeigten eine signifikant (>100%) höhere Wasseraufnahmekapazität im Vergleich mit dem nicht-modifizierten Polymer.

In Mucinbindungsstudien (Bindung von porcinem Mucin an die Polymere) konnte gezeigt werden, dass Mucine effektiv an die getesteten Polymer-Cystein-Konjugate gebunden wurden (im Gegensatz zu den nicht-modifizierten Polymeren).

Die Bindungsstärken (TWA) der erfindungsgemäßen Polymere an Mucine der intestinalen Mucosa wurden im Wesentlichen gemäß Ch'ng et al. (J.Pharm.Sci. 74 (1985) 399-405) durchgeführt, wie in Bernkop-Schnürch et al. (Pharm.Res. 16 (6) (1999) 876-881) beschrieben.

Das hier beschriebene Polymer(Polycarbophil)-Cystein-Konjugat zeigt bei Adhäsionstests sowie bei ex-vivo Studien an exzidierter Schweinedünndarm-Mucosa in künstlichem Darmsaft, bestehend aus 50 mM Tris-HCl Puffer pH-Wert 6,8, der 0,9% NaCl enthält, ein deutlich höheres Anhaftungsvermögen als auf dieselbe Weise vorbehandeltes Polycarbophil, an das jedoch kein Cystein kovalent gebunden wurde.

Es konnte gezeigt werden, dass mit den erfindungsgemäßen Polymeren die Adhäsionswirkung gegenüber nicht-modifiziertem Polymer (PCP) zumindest um 100% gesteigert werden konnte. So konnte beispielsweise mit dem Polymer-Cystein-Konjugat 16:1 eine TWA von 191 \pm 47 μ J und mit dem 2:1 Konjugat von 280 \pm 67 μ J erzielt werden, wohingegen das unmodifizierte Polymer eine TWA von 104 \pm 21 μ J aufwies. Es zeigte sich, dass die Zunahme der TWA bei pH-Wert 6,8 ein Optimum aufwies, jedoch sogar bei pH-Wert 3 po-

sitive Effekte der thiolierten Verbindung gegenüber dem Ausgangspolymer auftreten.

Beispiel 2: Untersuchungen zur Disintegration der erfindungsgemäßen Polymere

Erfindungsgemäß hergestelltes Carboxymethylzellulose-Cystein-Konjugat (CMC-Cystein-Konjugat) und PCP-Cystein-Konjugat wurden lyophilisiert und in eine Matrix-Tablettenform gebracht. Ebenso wurden Tabletten mit den entsprechenden nicht-modifizierten Polymeren hergestellt. Die Stabilität der Polymertabletten (30 mg) in 5 ml 50 mM Tris-HCl gepufferter physiologischer Kochsalzlösung (TBS), pH-Wert 6,8 bei 37°C wurde mit einem Disintegrationstestapparat gemäß der europäischen Pharmacopöe mit einer Oszillationsfrequenz von 0,5 pro sec. analysiert.

Es zeigte sich, dass die Tabletten aus thiolierten Polymeren eine wesentlich höhere Stabilität als die unmodifizierten Polymere aufwiesen. Matrix-Tabletten, die PCP-Cystein-Konjugate enthalten, waren sogar für mehrere Tage im Test stabil. Die Ergebnisse sind in Fig. 2 dargestellt, wobei auf der y-Achse die Disintegrationszeit in Stunden angegeben ist.

Diese hohe Stabilität der Tabletten der erfindungsgemäßen Polymere kann durch die Ausbildung von Disulfidbrücken in den Polymeren erklärt werden, womit indirekt auch eine verbesserte Anhaftung des Matrixsystems ermöglicht wird, da die Ablösung der Arzneiform von der Schleimhaut durch ein Abreißen der Bindung innerhalb der Arzneiform stark reduziert werden kann. Diese verbesserte Stabilität hat auch wesentliche praktische Bedeutung und bietet verschiedene Vorteile im Vergleich zu bekannten Polymer-Carrier-Systemen, vor allem was die Reduktion von präsystemischen Metabolismen bei Polypeptid-Wirkstoffen im Darm anbelangt.

Beispiel 3: Freisetzungsuntersuchungen

Erfindungsgemäß hergestellte Konjugate (CMC-Cystein-Konjugat und PCP-Cystein-Konjugat) wurden in demineralisiertem Wasser hydratisiert und in Aceton bzw. 1N NaOH gegeben, wodurch die Viskosität stark erhöht wurde. Nach Waschung mit Aceton bzw. Methanol wurde luftgetrocknet und pulverisiert.

Es wurden Tabletten gefertigt, die aus 1 mg Rifampicin als Modellwirkstoff und 29 mg des CMC-Cystein-Konjugats bzw. des PCP-Cystein-Konjugats sowie den korrespondierenden nicht-modifizierten Polymeren bestehen. Anschließend wurde die in vi-

tro-Freisetzungsrate dieses Wirkstoff-Abgabe-Systems analysiert, indem die Tabletten in 25 ml Behälter, enthaltend 10 ml Freisetzungsmedium (50 mM TBS pH-Wert 6,8), gegeben wurden. Die Behälter wurden verschlossen und auf einem oszillierenden Wasserbad bei $37\pm0.5^{\circ}\text{C}$ inkubiert. 600 μl Aliquote wurden in einstündigen Intervallen entnommen und durch gleiche Volumina an Freisetzungsmedium ersetzt. Freigesetztes Rifampicin wurde photometrisch bei 470 nm mittels Eichgerade quantifiziert.

Die Ergebnisse sind in Fig. 3A (für CMC) und Fig. 3B (für PCP) wiedergegeben, wobei auf der x-Achse die Zeit in Stunden und auf der y-Achse die Prozent freigesetztes Rifampicin aufgetragen wurden.

Es zeigte sich, dass mit den erfindungsgemäßen Systemen eine wesentlich effizientere Freisetzung erfolgt, die vor allem in Anbetracht der Disintegrationsergebnisse das große Potential der erfindungsgemäßen Polymere demonstriert. Eine kontrollierte Wirkstofffreisetzung für eine verlängerte Zeitdauer wird dabei in effizienter Weise erreicht.

Beispiel 4: Wirkung der erfindungsgemäßen Polymere als Permeationsverstärker

2 mg Fluoresceinisothiocyanat (FITC) wurden in 1 ml DMSO aufgelöst und in aliquoten Volumina von 25 μ l 40 mg Bacitracin (gelöst in 20 ml 0,1 M Na₂CO₃) zugegeben. Um die Kopplungsreaktion nach 8 Stunden bei 4°C zu stoppen wurde Ammoniumchlorid in einer Endkonzentration von 50 mM zugegeben. Das entstandene FITC-Konjugat wurde durch Gelfiltration über Sephadex G15 isoliert und lyophilisiert.

Permeationsuntersuchungen mit diesem modifizierten Peptid wurden bei 37°C unter Verwendung von Ussing-Kammern mit Dünndarmstücken von Meerschweinchen durchgeführt. Die Donor- und die Akzeptorkammer wurde jeweils mit 1 ml einer Lösung enthaltend 250 mM Natriumchlorid, 2,6 mM Magnesiumsulfat, 10,0 mM Calciumchlorid, 40,0 mM Glucose und 50 mM Natriumhydrogencarbonat (pH-Wert 7,2) gefüllt. Das Bacitracin-FITC-Konjugat wurde der Donorkammer in einer Endkonzentration von 0,1% (m/v) zugegeben. Aliquote Volumina von 200 µl wurden aus der Akzeptorkammer zu bestimmten Zeitpunkten entnommen und durch dasselbe Medium ersetzt. Der Einfluss von PCP und thioliertem PCP (PCP-Cyst), welches erfindungsgemäß hergestellt worden ist, auf das Permeationsverhalten des modifizierten Peptides wurde durch Zugabe von

WO 00/25823 PCT/AT99/00265

0,5% (m/v) PCP und 0,5% (m/v) PCP-Cyst untersucht. Die Menge an permeiertem Bacitracin-FITC-Konjugat wurde mit einem Fluorimeter bestimmt. Ebenso wurden die Änderungen in transepitelialen elektrischen Widerstand überwacht.

Es konnte gezeigt werden, dass Bacitracin mit einem Molekulargewicht von 1422 Da die Darm-Mucosa zu einem bestimmten Grad
permeieren kann. Dabei konnte eine Degradation durch Verdauungsenzyme aufgrund seiner enzymhemmenden Wirkung ausgeschlossen
werden. Die Zugabe von 0,5% PCP führte zu einem 1,2fachen Anstieg des Transports des Modellpeptids durch die Membran, wohingegen die Verwendung der erfindungsgemäß hergestellten Polymere
eine signifikant erhöhte Steigerung (etwa das 1,5fache) in der
Permeation ermöglichten. Als Gegenversuch konnte gezeigt werden,
dass Cystein per se keinen Einfluss auf die Permeation hatte,
wodurch der signifikante Effekt der erfindungsgemäßen Polymere
belegt wird.

Beispiel 5: In vitro-Mucuadhäsionsuntersuchungen PCP (Molgewicht größer 700 kDa) wurde mit NaOH neutralisiert. Die Carbonsäuregruppen von hydriertem, neutralisiertem PCP und hydriertem CMC (Molgewicht rund 1000 kDa) wurden für 45 Minuten durch Zugabe von 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)-Carbodiimid-Hydrochlorid (EDAC; Sigma) in einer End-Konzentration von 50 mM aktiviert. L-Cysteinhydrochlorid wurde zugegeben und der pH-Wert der Reaktionsmischung wurde auf 4-5 eingestellt. Das molare Verhältnis von EDAC zu L-Cystein war 50:3,2 und 50:1 für die Kopplungsreaktionen mit PCP bzw. CMC. Der pH-Wert der Kopplungsreaktion mit CMC wurde durch Zugabe von 1 N HCl konstant gehalten. Die Reaktionsmischungen wurden für 3 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Die erhaltenen Polymer-Cystein-Konjugate wurden durch Dialyse bei 10°C im Dunkeln gegen 1 mN HCl isoliert. Anschließend wurde der pH-Wert dieser Polymere mit 1 N NaOH auf pH 3, pH 5 bzw. pH 7 eingestellt und lyophilisiert. Die erhaltenen thiolierten Polymere wiesen 12,3 µmol (PCP-Konjugat) und 22,3 μmol (CMC-Konjugat) Thiol-Gruppen/q Polymer auf.

Die Mucuadhäsionsuntersuchungen wurden mit einer Apparatur gemäß US-Pharmacopöe (vgl. Fig. 5) durchgeführt: Dabei wurde eine frisch exzisierte intestinale Mucosa vom Schwein auf einem Stahlzylinder (Durchmesser 4,5 cm, Höhe 5,1 cm, Apparatus 4-Zylinder, USP XXII) aufgespannt. Dieser Zylinder wurde in den Dissolutionsapparat, enthaltend 100 mM TBS pH-Wert 6,8 bei 37°C, eingebracht und mit 250 Umdrehungen/Minute bewegt. Die Polymere wurden zu 30 mg-Tabletten von 5,0 mm Durchmesser gepresst, auf die Mucosa aufgebracht und über einen Zeitraum von 10 Stunden beobachtet. Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle dargestellt:

| Polymer | рН 3 | pH 5 | pH 7 |
|---------------|-------------------|-------------------|----------------|
| PCP Kontrolle | $7,5\pm1,35$ dis. | 4,8±1,35 los. | 4,6±1,39 dis. |
| PCP-Cys | 7,55±1,15 dis. | >10 | 2,25±0,87 los. |
| CMC Kontrolle | $2,0\pm0,35$ los. | 2,5±0,5 dis. | 1,5±0,91 los. |
| CMC-Cys | $3,9\pm1,02$ los. | $3,0\pm0,35$ los. | 1,7±0,57 los. |

dis..Disintegration

los..Loslösung

Es zeigte sich, dass die erfindungsgemäßen Polymere deutlich verbesserte Eigenschaften gegenüber den nicht-thiolierten Ausgangspolymeren aufwiesen. Es zeigte sich, dass im erfindungsgemäßen System das Zusammenwirken der Eigenschaften:Haftungsfähigkeit an der Mucosa, Bindungsmechanismus der erfindungsgemäßen Polymere an die Mucosa, erhöhte Kohäsivität und Quellverhalten zu einem optimalen Adhäsionsprozess führen, wodurch eine überlegene Arzneimittelzuführung durch optimierte Anhaftung an die zu Mucus-Schichten ermöglicht wird.

Beispiel 6: Enzyminhibierungswirkungen

Die Inhibierungswirkung von PCP-Cystein-Konjugaten und nicht-modifizierten neutralisierten PCP wurden gegenüber Carboxypeptidase A und Carboxypeptidase B getestet. Hierbei wurde in für diese Enzyme beschriebenen Enzymaktivitätstests untersucht:

0,5 mg der Polymere bzw. von L-Cystein und 0,5 Einheiten Carboxypeptidase A aus Rinderpankreas wurden in 400 μ l 25 mM Tris-HCl pH-Wert 6,8, enthaltend 2,9% NaCl, 30 Minuten lang bei Raumtemperatur inkubiert. Nach Zentrifugation wurden 300 μ l

.WO 00/25823 PCT/AT99/00265

Überstand in 300 μ l 2 mM Hippuryl-L-phenylalanin gegeben, wobei der Anstieg der Absorption bei 254 nm in 1 Minuten-Intervallen gemessen wurde.

Die Polymere (1 mg) und Carboxypeptidase B (0,62 Einheiten) aus Rinderpankreas wurden in einem Gesamtvolumen von 600 μ l 30 Minuten bei 37°C inkubiert. Nach Zentrifugation wurden 400 μ l Überstand in 400 μ l 2 mM Hippuryl-L-arginin gegeben, wobei der Anstieg der Absorption bei 258 nm in 1 Minuten-Intervallen gemessen wurde.

Es zeigte sich, dass der bereits gegebene inhibitorische Effekt von PCP gegenüber Carboxypeptidase A und B signifikant durch die Immobilisierung von Cystein am Polymer erhöht werden konnte. Da die Bindungsaffinität von PCP gegenüber Zink durch die Immobilisierung von Cystein auf dem Polymer um das 1,13fache gesteigert werden konnte (68,7±1,9% Zink werden an PCP gebunden, wohingegen 97,8±0,5 an das PCP-Cystein gebunden werden), und diese Exopeptidasen nicht an die Polymere gebunden werden, ist klar, dass die Verstärkung im inhibierenden Effekt auf die höhere Zinkaffinität der erfindungsgemäßen Polymere zurückzuführen ist.

Beispiel 7: Cystein-Bindung an das erfindungsgemäße Polymer.

In Cystein-Bindungsstudien wurden 0,5% (m/v) des hergestellten PCP-Cystein-Konjugates und 0,1% (m/v) L-Cystein bei verschiedenen pH-Werten bei 37°C inkubiert. Die Ergebnisse sind in Fig. 6 dargestellt: Auf der x-Achse ist die Zeit in Stunden und auf der y-Achse das gebundene Cystein in % des theoretischen Maximums, das an das Polymer gebunden werden kann, aufgetragen.

Aus diesen Bindungsstudien geht klar hervor, dass die erfindungsgemäßen Polymere an Cystein-Teilstrukturen in biologischen Systemen kovalent anhaften können und somit auch für Anwendungen bei welchen eine verbesserte Haftung an nicht-mucosen Kontaktflächen, wie z.B. bei intradermalen, intraartikulären und intraokulären Anwendungen, geeignet sind.

Patentansprüche:

- 1.: Mucoadhäsives Polymer, dadurch gekennzeichnet, dass es
- aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut ist und
- mindestens eine nicht endständige Thiol-Gruppe aufweist.
- 2.: Polymer nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens 0,05 μ mol, insbesondere mindestens 0,1 μ mol kovalent gebundene Thiol-Gruppen pro g Polymer enthält.
- 3.: Polymer nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer ausgewählt ist aus thioliertem Copolymer aus Acrylsäure und Divinylglykol, thioliertem Chitosan, thiolierter Natrium-Carboxymethylzellulose, thioliertem Natrium-Alginat, thiolierter Natrium-Hydroxypropylzellulose, thiolierter Hyaluronsäure und thioliertem Pektin oder Derivaten dieser thiolierten Polymere.
- 4.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Thiol-Gruppen Cystein-Gruppen sind, die vorzugsweise über eine Amidbindung an das Polymer gebunden sind.
- 5.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens ein Monomer enthält, das im Polymer freie Thiol-Gruppen aufweist.
- 6.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Gesamt-Adhäsions-Arbeit (TWA) von mehr als 120 μ J, insbesondere von mehr als 150 μ J, an Darm-Mucosa bei pH-Wert 7 aufweist.
- 7.: Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es eine gegenüber dem nicht-thiolierten Polymer eine um zumindest 30% erhöhte TWA, gemessen am pH-Optimum der TWA des thiolierten Polymers, aufweist, vorzugsweise eine TWA, die um 50% oder mehr, insbesondere um 100% oder mehr, erhöht ist.

- 8.: Arzneimittel, umfassend ein Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 7 und zumindest einen Wirkstoff, der über Schleimhäute aufgenommen wird.
- 9.: Arzneimittel nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff nicht-kovalent an das Polymer gebunden ist.
- 10.: Arzneimittel nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass es als Tablette, Zäpfchen, Pellet, Augen-, Nasen-, Ohrentropfen oder -gele, als Darreichungsform zur Inhalation oder in Form von Mikro(Nano)-partikel vorliegt.
- 11.: Arzneimittel nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass es Wirkstoffe umfasst, die von Thiol-Gruppen verstärkt werden, vorzugsweise Thiol-abhängige Enzyme, insbesondere Papain und Subtilisin.
- 12.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Arzneimittels.
- 13.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines mucoadhäsiven Arzneimittels.
- 14.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines peroral verabreichbaren Arzneimittels.
- 15.: Verwendung nach einem der Ansprüche 12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass ein Arzneimittel hergestellt wird, dessen Wirkstoff verzögert abgegeben wird.
- 16.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Mittels zur Verstärkung der Permeation von Wirkstoffen, insbesondere von (Poly-)Peptid-Wirkstoffen, durch Mucosa, insbesondere durch die Darm-Mucosa.
- 17.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Mittels zur intradermalen, intraokulären oder intraartikulären Anwendung.

- 18.: Verwendung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Mittels zur Inhibierung von Enzymen, insbesondere von Enzymen, die Zink-Ionen abhängig sind.
- 19.: Verfahren zur Herstellung eines Polymers nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass Basispolymere, die aus nicht mehr als 10 verschiedenen Monomeren aufgebaut sind, wobei zumindest eines der nicht endständigen Monomere eine im Polymer freie endständige funktionelle Gruppe I aufweist, mit Thiol-hältigen Verbindungen, die zumindest eine weitere funktionelle Gruppe II aufweist, umgesetzt werden, wobei die funktionellen Gruppen I und II bei dieser Umsetzung, gegebenenfalls unter Verwendung von Kopplungsreagenzien, eine kovalente Bindung miteinander eingehen.
- 20.: Verfahren nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass die funktionelle Gruppe I eine Carboxylgruppe und die funktionelle Gruppe II eine Aminogruppe, vorzugsweise eine primäre Aminogruppe, ist und bei der Umsetzung Kopplungsreagenzien, insbesondere Carbodiimide, verwendet werden, wobei eine Amidbindung eingegangen wird.
 - 21.: Verfahren nach Anspruch 19 oder 20, dadurch gekennzeichnet, dass als Thiol-hältige Verbindung eine Mercaptoverbindung mit primärer Aminogruppe eingesetzt wird, vorzugsweise Cystein oder ein Cysteinderivat.
 - 22.: Verfahren nach einem der Ansprüche 19 bis 21, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung bei einem pH-Wert zwischen 4 und 8, insbesondere bei 5,5 bis 6,5 durchgeführt wird.
 - 23.: Verfahren nach einem der Ansprüche 19 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass das hergestellte Polymer auf einen pH-Wert zwischen 5 und 9, insbesondere von 6,5 bis 8,5, eingestellt wird.
 - 24.: Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass ein Polymer nach einem der Ansprüche 1 bis 7 mit einem Wirkstoff vereinigt wird.

- 25.: Verfahren nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, dass bei der Vereinigung der Wirkstoff vom Polymer nicht kovalent gebunden wird.
- 26.: Verfahren nach Anspruch 24 oder 25, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer und der Wirkstoff co-lyophilisiert werden.
- 27.: Verfahren zur Verbesserung der Mucoadhäsion von Polymeren, dadurch gekennzeichnet, dass seitenständige Thiol-Gruppen in diese Polymere eingebracht werden, wodurch es zur Ausbildung von Disulfidbrücken zwischen dem Polymer und der Mucus-Schicht kommt.

FIG. 1

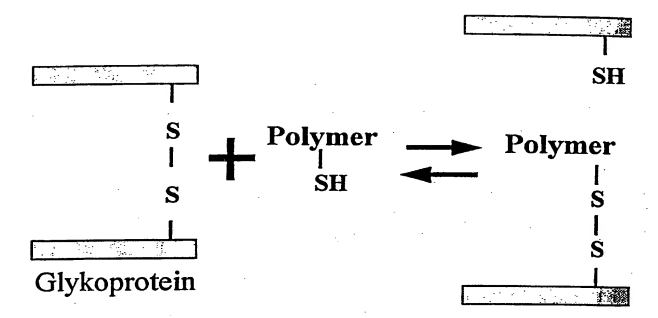


FIG. 2

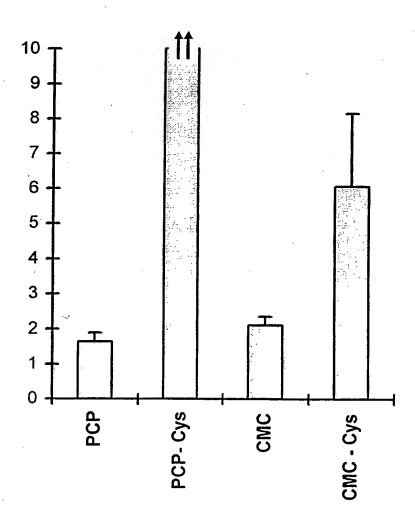


FIG. 3A

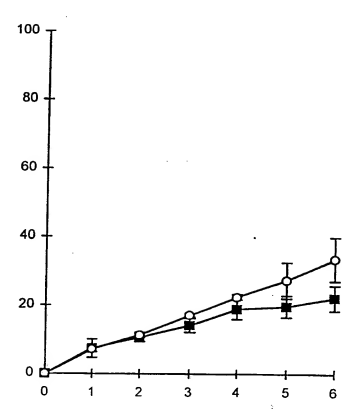


FIG. 3B

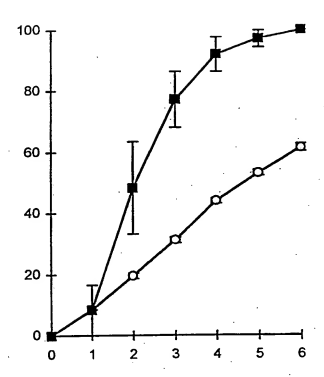


FIG. 4

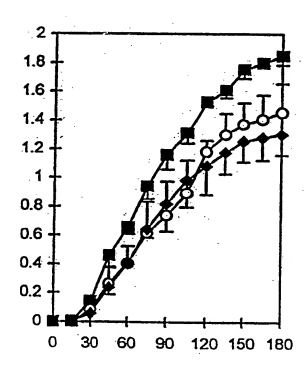


FIG. 5

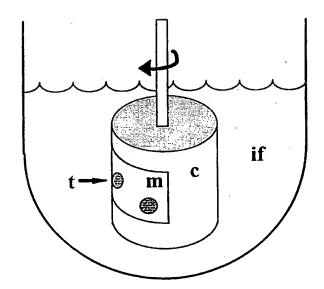
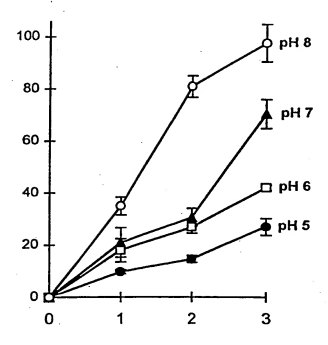


FIG. 6



Inte onal Application No
PCT/AT 99/00265

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K47/34

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system tottowed by classification symbols) IPC $\frac{7}{461}$ K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|--|----------------------------------|
| X | EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 18 August 1993 (1993-08-18) | 1,2,4,5, 10,12, 19-23,27 |
| | page 2, line 1-14 page 5, line 33,34 page 6, line 5-12 page 6, line 40-46 page 7, line 58 -page 8, line 7; examples 8-10,12,15 | |
| X | EP 0 635 276 A (IMEDEX) 25 January 1995 (1995-01-25) page 3, line 2-42 page 4, line 14-49 | 1,2,4,5, 8-10,12, 13,17,24 |
| | -/ | |

| X Further documents are listed in the continuation of box C. | Patent family members are listed in annex. |
|---|---|
| Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family |
| Date of the actual completion of the international search | Date of mailing of the international search report |
| 4 February 2000 | 11/02/2000 |
| Name and mailing address of the ISA | Authorized officer |
| European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Engl, B |

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/AT 99/00265

| C (Continue) | PCT/AT 99 | 9/00265 | | |
|--|--|---------|--|--|
| C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | ~ | | |
| Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | | | |
| US 5 665 383 A (SOON-SHIONG PATRICK ET AL) 9 September 1997 (1997-09-09) column 8, line 42-50 | | 1-26 | | |
| LUESSEN H L ET AL: "MUCOADHESIVE POLYMERS IN PERORAL PEPTIDE DRUG DELIVERY. IV. POLYCARBOPHIL AND CHITOSAN ARE POTENT ENHANCERS OF PEPTIDE TRANSPORT ACROSS INTESTINAL MUCOSAE IN VITRO.RS OF PEPTIDE" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, vol. 45, no. 1, 3 March 1997 (1997-03-03), pages 15-23, XP000640521 ISSN: 0168-3659 the whole document | | 1-26 | | |
| TOBYN M J ET AL: "FACTORS AFFECTING IN VITRO GASTRIC MUCOADHESION II. PHYSICAL PROPERTIES OF POLYMERS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, vol. 42, no. 1, 1 January 1996 (1996-01-01), pages 56-61, XP000555023 ISSN: 0939-6411 cited in the application the whole document | | 1-26 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| † | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | 1 | | | |
| | | | | |
| | | | | |

1

information on patent family members

Inte onal Application No PCT/AT 99/00265

| | document earch report | | Publication date | | Patent family member(s) | • | Publication date |
|-------|--------------------------|---|------------------|-----|-------------------------|-----|------------------|
| EP 05 | 56110 | Α | 18-08-1993 | FR | 2687071 | | 13-08-1993 |
| | | | | DE | 69310229 | D | 05-06-1997 |
| | | | | DE | 69310229 | T | 11-09-1997 |
| | | | | ES | 2103441 | T | 16-09-1997 |
| | | | | GR | | T | 31-10-1997 |
| | | | | JP | 6001724 | A | 11-01-1994 |
| EP 06 | 35276 | Α | 25-01-1995 | FR | 2707878 | Α | 27-01-1995 |
| | | | | ĄŲ | 6757994 | Α | 02-02-1995 |
| | | | | BR | 9402861 | Α | 04-04-1995 |
| | | | | CA | | Α | 22-01-1995 |
| | | | | JP | 7163650 | | 27-06-1995 |
| | | | | US | 5496872 | Α | 05-03-1996 |
| US 56 | 65383 | Α | 09-09-1997 | US | 5498421 | Α | 12-03-1996 |
| | | | | US | 5439686 | Α | 08-08-1995 |
| | | | | US | 5362478 | | 08-11-1994 |
| | | | | US | 5635207 | Α . | 03-06-1997 |
| | | | | ·US | | Α | 22-07-1997 |
| | | | | US | | Α | 17-06-1997 |
| | | | | บร | 5665382 | | 09-09-1997 |
| | | | | AU | 673057 | В | 24-10-1996 |
| | • | | | AU | 6249094 | Α | 14-09-1994 |
| | | | | BR | | Α | 12-12-1995 |
| | | | | CA | | Α | 01-09-1994 |
| | | | | CN | | Α | 06-03-1996 |
| | | | | EP | | Α | 31-01-1996 |
| | | | • | JP | 8 50 7075 | T | 30-07-1996 |
| | | | | NO | | Α | 13-10-1995 |
| | | | | NZ | | A | 22-08-1997 |
| | | | | WO | | Α | 01-09-1996 |
| | • | | | US | | Α | 01-10-1996 |
| | | | | US | 5916596 . | | 29-06-1999 |
| | | | • | US | 5997904 | | 07-12-1999 |
| | | | | US | 550 8021 | | 16-04-1996 |
| | | | | US | 5505932 | | 09-04-1996 |
| | | | | US | 5512268 | Α | 30-04-1996 |

Inte onales Aktenzeichen
PCT/AT 99/00265

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K47/34

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK - 7 - A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|----------------------------------|
| X | EP 0 556 110 A (EXSYMOL SA) 18. August 1993 (1993-08-18) Seite 2, Zeile 1-14 Seite 5, Zeile 33,34 Seite 6, Zeile 5-12 Seite 6, Zeile 40-46 Seite 7, Zeile 58 -Seite 8, Zeile 7; | 1,2,4,5, 10,12, 19-23,27 |
| (| Beispiele 8-10,12,15 EP 0 635 276 A (IMEDEX) 25. Januar 1995 (1995-01-25) Seite 3, Zeile 2-42 Seite 4, Zeile 14-49 | 1,2,4,5, 8-10,12, 13,17,24 |
| | | |

| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie |
|---|--|
| * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : | "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum |
| "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist | öder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden |
| "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist | Theorie angegeben ist |
| L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer | "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden |
| anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) | kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet |
| "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht | werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist |
| "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist |
| Datum des Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts |
| 4. Februar 2000 | 11/02/2000 |

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Bevollmächtigter Bediensteter

Engl, B

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte phales Aktenzeichen PCT/AT 99/00265

| C./Fortent | UPGL ALC WESENTHOU ANGES | PCT/AT 9 | 9/00265 |
|------------|--|-------------|--------------------|
| Kategorie® | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung soweit erfortetielte | | |
| 310 | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm | enden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| Α | US 5 665 383 A (SOON-SHIONG PATRICK ET AL) 9. September 1997 (1997-09-09) Spalte 8, Zeile 42-50 | | 1-26 |
| A | LUESSEN H L ET AL: "MUCOADHESIVE POLYMERS IN PERORAL PEPTIDE DRUG DELIVERY. IV. POLYCARBOPHIL AND CHITOSAN ARE POTENT ENHANCERS OF PEPTIDE TRANSPORT ACROSS INTESTINAL MUCOSAE IN VITRO.RS OF PEPTIDE" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, Bd. 45, Nr. 1, 3. März 1997 (1997-03-03), Seiten 15-23, XP000640521 ISSN: 0168-3659 das ganze Dokument | | 1-26 |
| | TOBYN M J ET AL: "FACTORS AFFECTING IN VITRO GASTRIC MUCOADHESION II. PHYSICAL PROPERTIES OF POLYMERS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, Bd. 42, Nr. 1, 1. Januar 1996 (1996-01-01), Seiten 56-61, XP000555023 ISSN: 0939-6411 in der Anmeldung erwähnt | | 1-26 |
| | das ganze Dokument | | * |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | · | |
| 1 | | | |
| | | | |
| | | | |

INTERNATIONALER REHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichurgen, die zur selben Palentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen PCT/AT 99/00265

| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | Datum der Veröffentlichung | | | Datum der Veröffentlichung |
|--|-------------------------------|------------|------------------------|-------------------------------|
| EP 0556110 A | 18-08-1993 | FR | 2687071 A | |
| | 10 00 1555 | DE | 69310229 D | 13-08-1993 |
| | | DE | 69310229 T | 05-06-1997 |
| | | ES | | 11-09-1997 |
| | | GR | 2103441 T 3024283 T | 16-09-1997 |
| | • | JP | 6001724 A | 31-10-1997 |
| | | - - | | 11-01-1994 |
| EP 0635276 A | 25-01-1995 | FR | 2707878 A | 27-01-1995 |
| | | AU | 6757994 A | 02-02-1995 |
| | • | BR | 9402861 A | 04-04-1995 |
| | | CA | 2128463 A | 22-01-1995 |
| | | JP | 7163650 A | 27-06-1995 |
| | | US | 5496872 A | 05-03-1996 |
| US 5665383 A | 09-09-1997 | US | 5498421 A | 12-03-1996 |
| | | US | 5439686 A | 08-08-1995 |
| | | US | 5362478 A | 08-11-1994 |
| | | US | 5635207 A | 03-06-1997 |
| • | | US | 5650156 A | 22-07-1997 |
| | | US. | | 17-06-1997 |
| | | US | 5665382 A | 09-09-1997 |
| | | AU | 673057 B | 24-10-1996 |
| | | AU | 6249094 A | 14-09-1994 |
| | | BR | 9405798 A | 12-12-1995 |
| | | CA | 2155947 A | 01-09-1994 |
| | | CN | 1118136 A | 06-03-1996 |
| | • | EP | 0693924 A | 31-01-1996 |
| | | JP | 8507075 T | 30-07-1996 |
| ٠. | | NO | 953278 A | 13-10-1995 |
| | | NZ | 262679 A | 22-08-1997 |
| | • | WO | 9418954 A | 01-09-1996 |
| • | | US | 5560933 A | 01-10-1996 |
| | | US | 5916596 A | 29-06-1999 |
| • | | บร | 5997904 A | 07-12-1999 |
| | | บร | 5508021 A | 16-04-1996 |
| • | | US | 5505932 A | 09-04-1996 |
| | | US | 5512268 A | 30-04-1996 |